Das Glyzerin

Gewinnung, Veredelung, Untersuchung und Verwendung

Glyzerinersatzmittel

▼on

Dr C. Deite † und Ing Chem J Kellner

Mit 78 Abbildungen



Berlin Verlag von Julius Springer 1928

1665

Alle Rechie, inshenondere das der Übersetzung in fremde Sprasben, vorbehalten. Oppyright 1928 by Julius Springer in Berlin.

112.

Vorwort

Wonn das Hrscheinen des vorliegenden Werkes einer Refertigung bedürfte, so ist sie in dem Namen Dr Carl Deite geben. Deite ist am 4 September 1921 gestorben. Ihm hat Frettindustrie, im besonderen die Seifenfahrikation, manche glück Anregung zu vordanken Sein nimmer ruhender Fleiß wollte deinem langen, dem Studium wie der Praxis gewidmeten Leber wonnenen Erfolge und Brishrungen der Nachwelt überliefern, der Vollendung dieses Hochsieles hinderte ihn der Tod.

Der Verlag ersuchte mich, das Werk su vollenden. Ich nit dem schon Vorliegenden plotätvoll zu Worke, verbesserte i holtes, Unseltgemäßes und bemühte mich die neuesten Resu der Forschung und Praxis darin su verwerten. Dadurch wird Buch jedem Praktiker von Nutzen sein.

Die Herstellung von Glyserin aus Fetten und Ölen lat ein der Stearin- bzw Seifenfahrikation. Eine Neuerung aber bildet Gewinnung des Glyserins durch Vergüren von Zucker Wenn im liegenden Buche die sur Seifen und Stearinerzeugung notwend Rohstoffe, die Fette und Öle, als Glyserinträger kurz und mit sonderer Berücksichtigung der Seifentschnik besprochen werden wird damit nichts Überfüssiges geschehen sein. Es wird imme von Interesse sein, welche Wertung die üblichen Reinigungsmethder bei der Fettspaltung anfallenden Glyserinwässer und Se unterlaugen finden.

Für ebense wichtig halte ich die Abhandlung über Gärt glyserin, dessen Aufarbeitung zu Dynamitglyserin ich durch J hindurch betrieben habe.

Für den Handel mit Glyserin finden im vorliegenden W die von England aufgestellten Handelsbedingungen, sowie die it nationalen Untersuchungsmethoden vom Jahre 1911 und die E makopöevorschriften der meisten Länder gebührende Berücksichtig Dem Glyserinhändler dürfte auch das Kapitel über Glyserinver dung willkommen sein. Endlich scheint nicht überfützig, die besonders im Kriege vielfach verwendeten Glyserinematsmittel in ihrer Zusammensetzung und Benutzung ausführlich zu besprechen.

Die Abbildungen sind größtentells neu, vielfsch eigens hergestellt. Einige sind den Werken Ubbelobde-Goldschmidt und Hafter entnommen.

Das vorliegende Werk ist sowohl für den Praktiker und Analy tilber als auch für den interessierten Kaufmann als Nachschlagswerk bestimmt.

Allen Firmen, die uns mit vorbildlicher Bereitwilligkeit durch Lieferungen von Zeichnungen und Liefetbildern unterstützt haben, zuge ich hiermit bereitiehen Dank.

Aussig, im Mars 1928

Keliner

Inhaltsverzeichnis

		lak:
	Geschichte der Glyserinfabrikation	1
L,	Die Gewinnung des Glymerins	18
	A Die Gewinnung des Glyserine aus Festen	15
	1 Die Natur der Feste	15
	Chomische Konstitution und physikalische Rigenechaften der Fette 15. Die Fettelluren 18. Das Glysorin IV Glysorin und Wasser 20. Lichtbrechungsvormögen wisseriger Glysoriniösungen 21 Verkeitet von Glysoriniösungen 21 Verkeitet von Glysoriniösungen glysoriniösungen 22 Verkeiten von Glysoriniösungen 23. Das Verdünnen stärkerer Glysoriniösungen 23. Das Gebrieren von wisserigen Glysoriniösungen 25 Verhalten des Glysorine su verschiedenen Lösungsvitriögen des Glysorine 26 Glysorine 27 Lösungsvitriögen des Glysorine 28 Glysorine 28. Verhalten des Glysorine 29 Hefophson 29 Verhalten des Glysorine zu Reagenzien 30. Der Nachweis von klotnen Mengen Glysorin 21 Spaliung und Verseifung der Fette 22.	
	2. Die Untersuchung der Fette und fetten Öle Bestimmung des Wessergehaltes 34 Bestimmung von Moht- fetten 84. Die Olyagen 85 Bestimmung des Behmelz- und Brutarrungspunktes 35 Bestimmung der Verselfungsmahl 37 Bestimmung der Jodushi 37 Bestimmung der Reichert- Meißleshen Zahl 40. Die Hohnerschl 40 Bestimmung der Sturenahl und der Beterschl 40. Bestimmung der Oxyfeti- sturen und des Unversetfharen 43 Die Bruittlung des Oly soringshaltes von Fatien und Olen 44.	#
	8 Die Fette und Öle für die Stearin Glyserin und Selfenfabrikation a) Tierletie b) Pflanzonfette o) Gehärtete Fette d) Abfalliette	56 57 71 100 102
	Die Stearinfabrikation in ihrer geschichtlichen lintwicklung 110.	110 117

			Self e
		b) Die matre Versetfung	144
		Anklifideren 146.	
		e) Das Twitchell-Spaliterschron Verschleren den Bette 142 Die Spalteren 148 Des Cle.	147
		Vorreinigung der Freits 147 Die Spaltung 148. Das Gly- ngehrwasser 148. Die Apparatur für die Twitchellspaltung	
		184. Theorie der Twitchellspaltung 186 Pfelbringspalter 161.	
		Kontaktspalter 164. Die Kosten einer Twitchellepaltung 184.	
		d) Die fermanistive Fettepelbung	165
		e) Das Krebüsyerfahren	168
		Die Verseitung 170. Bittelyserinkierung 171. Umseisung	
		der Kalkseife in Maironseife 179 f) Vergieleh der versehledenen Politspalitungsverfahren mit-	
		omender	173
		g) Die Verdempfung von Glysselnwasser auf Rohglyserin	175
		a) Die Verdampfung in altenen Geläßen	175
		f) Die Verdampfung in Vakusm	177
		b. Die Gewinnung von Glyserin bei der Fabrikation	
		von Tärkisehrotöl	184
		4. Die Glyseringewinnung aus den Unterlaugen der	100
		Selfenfabriken	185
		Die Seifen 185. Die Zesummensstrang der Unierlangen 191 Allgemeines 194.	
			195
		 a) Unterlangsareinigung b) Die Verdampfung der vorgereinigten Unterlange auf Rol- 	130
		glysuria und Gaworbanks	214
		e) Kohlenverbraash und Glysochyschust bei der Unterlangen-	_
		Aufarbeitung	994
	B.	Hyseringswinning durch Girung	226
		Chysarin hat der allenholischen Chrong 204. Das Protolver-	
		fuliren 990.	
		i Die ehemischen Vorgänge bei der Bildung von Gi	
		rungsglyserin	283
		2. Die Beinigung der Gärungsglyserine	285
		8. Die Aufsrheitung der Protol oder Fermentel sehlempe	948
		a) Vocatalgung	943
		b) Vertiamptung auf Bokprotol	945
	~		
	U.	Synthetisches Glyserin	346
	\mathbf{D}	Die Rohgiyserine des Handels	140
		1 Saponifikairohgiyaarin	949
		9. Andillasticonroligiyaerin	951
		8. Unterleageurobglyswin	57.5
		4. Der Verand 5. Preimotierung und Handelmeaneen	958 953
		8. Britische Standardbestimungen für Seifenunterlangen und	
		Saponifikas Robelyserio	957
•	ъ.		
П	И	e Veredhag der Religiymerine	269
	A.	Glysoring fination	900
		I Baffinstion über Knochonkohle	960
		Wiederbelebung der Knoohenkohle 262,	
		1. Vereinfachtes Baffinationsverfahren	986
		a. Handelssorten der Raffinste	968

В.	Die Glyserindertillation	966
	1 Die Destillation unter atmosphärischem Druck 2, Die Destillation im Vakuum 4 Glyserindestillation unter Verwendung von expandiertem und wiedererhiertem Dampf 277 Glyserindestillereniage meh. Patent Scott ² 288. Multiplexicatillation 267 Destillations-räckstände 268. Die Destillation des Protolghyserins 260.	968 979
	8. Hnsfärben der Dostillate	991
	4. Des Schönen des Glyserins	292
	5. Plan einer Glyserinveredlungsanlage	109
O.	Die Handeleglyzerine	904
	1 Die raffinierten und destillierten Glyserine des	***
	Handels	208
	2. Dynamisglysorin	3 01
	Der Hobel Test 304. Der Astne-Binndard 305	
	3 Pharmskopöeglyserin	306
	a) Doutsche Pharmakopõe b) Outerreichische Pharmakopõe	807 897
	e) Schweiser Pharmakopos	110
	d) Fransörische Pharmakopõe	\$10
	e) Britische Pharmakopöe	112
	f) Die Pharmakopoe der Versinigien Staaten von Nordamerika	313
	g) Japanische Pharmakopös	814
DI	e Untersuchung des Clymerius	815
A	Die Untersuchung der Rohglysserine	316
l	Die Bestimmung des Olyzeringehaltes	8[6
	a) Das Permanguaatverfahren	816
	b) Des Anotinverfahren	#35
	c) Das Bichromatverfahren d) Das Isopropyljodidverfahren	220
	o) Das Extractionsverfishen	881
	f) Die Destilletionsmethode	22.5
	N Prüfung der Robglysorino auf Veranteinigungen	#41
	a) Qualitativor Nachwels	341
	b) Quantitative Untersuchung	845
_	3 Internationale Standardmethoden 1911	847
В	Prüfung raffinlerier Clyserine	363
	1 Physikalische Methoden zur Gehaltsbestimmung	264
	wisseriger Glyseriniösungen	764
	a) Foststollung des spasifischen Gewichtes b) Das Liehtbrochungsvormögen wilsseriger (Hyseriniösungen	870
	c) Untermohame destilliorter Glyserine auf Zahntenigeren	271
	d) Gebaksiestimmung vinseriger Glyserinidenngen aus der	
	Demphysianung	\$76
	2. Ohemische Methoden zur Gebaltsbestimmung wässe	879
	rigor Glyseriniosungon	
	Das Mindampfverfahren über Bistoxyd 879. Die Glyssrin- bestimmung aus dem Lösungsvermögen für Kupferoxyd 880.	
	Bensosiverahren \$80. Durch Überführen des Reinglysseine	
	in Hieroglymeta 200.	

IV Die Verwendung des Glynerius und seiner Brantsmittel

A Die Verwandung des Glyserins

Chyserin als Kosservierungsmittel \$81. Chyserin in der Fabr besiehen der Nahrungs- und Gemaßmittel \$83. Chyserin in de Madiain und Pharmanie \$85. Chyserin in der Salfunfahrikatio \$87. Chyserin in der Kosmetik \$68. Chyserin in der Papie fabrikation \$97. Chyserin in den graphischen Kfinsten und Gwerben \$28. Chyserin in der Lack- und Firulaisbelkation 40 Chyserin in der Kätbersitung 408. Chyserin als Fischreinigung mistel 404. Chyserin su Modellkormansen 404. Chyserin in der Textilindustrio 404. Kfinstilche Färbung von Blättern un anderen Pflanzantellen 408. Chyserin in der Lederindustrie 40 Chyserin in der Gemmifsbelkation 407. Verwendung des Chyseris militärische Swecke 408. Chyserin in chemischen Labor torien 409. Chyserin als Mittel gegan Kesselstein 409. Chyserin als Mittel gegan Kesselstein 409. Chyseri verbindungen 418.

B. Die Glyverinerseismittel

- 1. Ältere Brastsmittel für Glyseria
 - Zuekeričaunum als Brauts für Glyserin 436. Molphores 42 Brythrit 424. Popta stythrit 436. Ther- and Pflamenschiel als Brauts für Glyserin 486. Limpalita 436. Algin 44 Pflamige Stärke 436. Nevoglyserin 437 Glyserit 437 Gl serborents von Kipp 487
- 2. Die neueren Glyserinersatzmittel

Glysorinomets aus Einkasetat und Alkalissetat 428, Pergi serin und Perkagiyenrin 438, Glysorinova 431 Rhodensal als Glysorinomets 431 Magnosiumbutyrat als Glysorinomet 422, Glysoryl 432, Glysorino Cassella 432, Betain als Glysorinomets 438 Esterscho der Phibalature als Glysorinomets 43 Glykol als Glysorinomets 434.

Namenverzeichnis

Sech verseichnis

Druckfehler-Berichtigung

9. Zeile 2 von u lies Johbhas stats Jobhhas. 18 c. . Meißische stath Meißlersche. 87 281, o. . Ohlockalaine statt Ohlockalium 14 948, u. . Nobel-Test starts Nobeltesia, 15 . .. Gatta 967 statt Abb. 967 291. 11 • 880, u. . 10 eeu Jodwansenboffsfure staté 100 eeu 425. 16 ο. [O (OH, NO.).] state [O (OH, NO.).].

Die Geschichte der Glyxerinfabrikation.

Das Glyserin wurde 1779 von dem Apotheker C. W Scheele Koping in Schweden gelegenblich der Bereitung von Bleipflaster Olivenöl und Bleigilitte entdeckt. Er nannte es "principium ce oleorum", was mit "Ölsüß" übersetzt wurde. In Frankreich eit es den Namen "glycérine"),

Über seine Buideckung schrieb der genannte Apotheker und miker*), dem die Chemie noch andere wichtige Entdeckungen lankt "Vormutiich ist es noch unbekannt, daß alle Fette und represten Ole von Natur eine Süßigkeit haben, die durch das indere Verhalten und ihre Rigenschaft sich von den alleemein annten suckerartigen Materien unterscheidet, welche das Gewächsh hervorbringt. Diese Süßlekeit zeigt sich, wenn man solche Öle Bledkalk und Wasser kocht, bis aller Bledkalk vom Öle auf et ist, auf das Emplastrum wieder Wasser aufgleße und ein near utan kocht, bis der Rest so dick wie Sirup ist. - Spitter isoe er noch aus anderen Fetten, wie Butter Schweinefett Mandelöl _ des Civerin shor die Natur des von ihm entdeckten Körpers er nicht erkannt, und er vermochte weder die konstitution der e aufzuhollen, noch eine Erklätzung für den Verweifungsproseß geben. Das verdanken wir omt den Arbeiten von Chevreni ouse and Borthelos

Michael Chevreul begann mit somen bewunderungswürdigen ersuchungen über die Fette um das Jahr 1810 und schloß sie nit der Veröffentlichung des Werkes "Recherches chimiques sur corps gras d'origine animale" Paris 1828. Es gelang ihm im auf seiner Untersuchungen eine Ansahl Fettsäuren aus den Fetten secheiden und festsustellen, 1 daß der Sanorstoff der Luft bei Verseifung nicht tätig ist, 2 daß einmal saponifiziertes Fett durch ierholtes Verbinden mit Kall nicht mehr verändert wird, 8. daß Fette in der Begel Gemische sind, 4. daß sie bei der Zersetzung in Schwefelsäure ebenso wie bei der Zersetzung durch Alkallen en bilden, 5 daß die bei der Verseifung erhaltenen fetten Säuren das Glysorin 4 /_a bis 5 /_a /_a mehr betragen, als das Gewicht angewandten Fettes war, und 6 daß bei der Vereinigung der in Säuren mit Bleickyd Wasser austritä.

Die leisten Beobschrungen führten ihn zu der Annahme, daß ahl die Sture wie auch das Glyserin mit Wasser chemisch verlen seien und daß dieses nicht ausgetrieben werden künne, und er

Yon yimunds == mill.
 Opensula chem. et phys. II, S. 175; Crelle chem. Jour. IV S. 190.
 Estimat Chem.

vergleicht die Fette mit den gemischten Äthern, indem letztere, n wilmerigen Alkali behandelt, gans wie die Fette, unter Anfrahu von Wasser in Sals und Alkohol seriegt werden.

Die Arbeit Chevroule hette milehter Behn gebrochen und h das Fundament gelegt für alle weiteren Forschungen über die Nati der Fette.

J Pelouze¹) entdeckte 1886 die Glyzerinschwefelsture. stellte an ihr das Molekulansowichs des Glysorius fest und sie vo anialite ihn, die Ähnlichkeit des Glyzerins und des Alkohols hervo zuheben.

Nachdem die Produkte der Zersetzung der Pette ermittelt ware harrte immer noch die Frage, in welcher Welse das Glysarin und d Sauren in den Petten verbunden sind, einer bestimmten Beantwortun Diese Frage hat Hug. Berthelot") durch die Synthese der Fotans den fessen Sturen und dem Glyssein beantwertes. Indem wasserfreies Glyserin und wasserfreie Fettelluren in geschlossene Gerifien einer hüheren Temperatur aussetzte, stellte er Verbindunge her, in denen ein, swei oder drei Molakille Siture mit einem Molaki Glyssein unter Austrite von einem, zwei oder drei Molekülen Wasse vereinigt waren. Die Verbindungen, zu denen drei Molektile Fet aftere verwondet waren, erkannte er als identisch mit den in de Natur vorkommenden Fetten.

Wurtz⁶) surach dann succest dem Godanken aus, daß das (H zerin ein Alkohol zei, der drei Molakülen gewöhnlichem Alkoh-Lautynlant mi

Von der Entdeckung das Glyserins bis zu seiner technische Gowinnung und Verwertung ist eine lange Zeit verflossen. Re is dies leicht erklärlich, wenn man bedenkt, daß vor länführung de Stearinfahrikation nur swei Mögilchkelten vorhanden waren, Hyseri su gewinnen, entweder aus den Fetten direkt oder aus den Unte laugen der Seifenziedereien. Letztere waren billig zu haben, da si als vollkommen wertios, in den nächsten Flußlauf abflossen, abs sie waren so unrein, daß bei dem damailgen chemischen und teel nischen Wissen und Können niemand imstande gewosen wire, darat auch nur ein einigermaßen brauchbares Produkt herzustellen. At den Fetten hätte nun das Glyxerin gewinnen können nach den selben Vorfahren, nach dem man des Bleipflaster bereitste, einem Vefahren, das bis zur Herstellung von chemisch reinem Chyserin durc Dostillation mit überhitztem Dampf allesmein üblich war, um Gly surin für wissenschaftliche Zwecke herzustellen. Man kochte das Fet moist Oliventil, mit Bleioxyd und Wasser, wosch aus der entstandene Bleiseife des Glyzerin mit Wasser aus, füllte aus der Glyzerinkeun das Bloloryd durch Schwefelwasserstoff and entillebte mit Knocher kohle und dampfie ale vorgiohtig am Wasserbade aln. Ein solche Verfahren war aber nicht geeignet, Hyserin in größeren Menge-

^{&#}x27;) Ann. Chem. u. Pharm. 10, 8 911.

⁷ Ann. Chara u. Pharm 88, 8, 804 u 82, 8, 801 7 Ann. shim. es phys. 43, 8, 499.

ermstellen. Dasu kam, daß man von den Eigenschaften des Glyerins auch rocht wenig wußte und daß schon aus diesem Grunde kein osonderes Interesse vorlag, einen solchen Stoff zu gewinnen.

Als die Steerinfahrikation 1888 durch de Milly und Motard is Leben gerufen war, has sich diese Lage zumächst auch nicht ceentlich gebessert, de bei der suerst in Anwendung gebrachten .alkverseifung im offenen Gefäß so dünne (Hyserinlösungen erhalten urden, daß sie kaum auf die Sonkwage wirkten. Das Anderte sich est nach Hinführung der Autoklavenverseifung durch de Milly 1851, el der man Glysseinwasser von 4 bis 8° Bé exhielt, und anderer nter Hochdruck arbeitender Fettspaltungsverfahren. Bereits in der raten Halfte der 50 er Jahre, in Osterreich nach dem offiziellen Ausollungsboricht von 1878 im Jahre 1854, in anderen Ländern, amentiich in England, wahrscheinlich noch früher, hat man angeungen, Glyserinwisser einzudampien, das so erhaltene Rohglyserin uit Knochenkohle zu entellirben und bis zu einem gewissen Grade ı reinigen, also sogenanntes _raffiniertes Glyserin* su erseugen. a das Eindampfon im offenen Bottich erfolgte und bei dem Ely orinwasser aus der Autoklavenverseifung ohne vorhorgehende Absheldung der darin fein verteilten Kalkseife und Fettsäure erfolgte.) war das Rohglysorin moist sohr dunkel gefärbt, unrein und enthielt amentiich viole flüchtige Festsauren sowie andere flüchtige Verindungen.

Boroits im Fohruar 1850 haben George Fergusson Wilson iroktor von Price a Pasent Candle Company in Batterses beronden, und George Payne Angestellter derselben Fabrik, ein atent auf Helnigung von Glysom durch Destillation nachgewicht

nd on am 17 April desselben Jahres erhalten 1.

Die vom 4 August 1855 datierte Spezifikation dieses für die

lyxerinfabrikation so bedoutningsvollen Patentes lautet

"Im folgenden wollen wir die Art unserer Krindung und, wie e ausgeführt worden soll, näher erklären und beschreiben Früher wann man Glyserin hauptelahlich bei der Herstellung von Seife, in suerer Zeit ist es aber auch bei andern Prosessen erhalten worden, unter iderem beim Destillieren von Fettelluren wir haben aber gefunden, all das bei der Fettelluredestillation erhaltene Glyserin nicht die zwinschte Reinheit besitzt und daß das nach anderen Verfahren zwonnene sehr unrein ist. Unsere Krindung besteht nun darin, das lyserin zu destillieren und, wenn nötig, nochmals zu destillieren achdem wir die Fettestoffe, die darin enthalten sind, daraus abgehieden haben Wir destillieren es aus Blasen, von denen die Luft bgehalten werden kann, und bevorsugen, um die Luft absuhalten, berhitzten Dampi. Wir verwenden ebenfalls Dampi, um die füch gen Verbindungen aus dem Glyserin aussuhenben.

Nachdem wir so über urmere Erfindung berichtet haben, wollen ir die Art und Weise beschreiben, wie wir sie zur Ausführung

²) Bogl, P Mr 301 von 1855.

bringen. Sie besieht, wie oben gesegt, darin, Glyserin durch Destil lation au reinigen, nachdem es von den Fettstoffen, die vorher darb enthalten waren, mans oder weniestene sum größten Teil gereinig lat, wodurch es una möglich geworden, Glyserin in viel größere Reinheit hersustellen, als dies früher der Fall war, und die Erfin ding besicht ferner darin, daß wir die flüchtigen Verunreinigunge: sus dem Glyserin beseitigen, indem wir Ströme von Dempf hindurch gehen lasson. Das sti destillierende Glyserin wird sunschat in othe Blaze oder einem andern geelgneton geschloseenen Gefäß bis si einem specifischen Gewicht von 1,15 eingedampft. Bei diesem Ein dampion muß die Temperatur so niedrig wie möglich gehalten werder und sie darf 280° F nicht übersteigen. Die Dümpfe werden von de Blase oder dem sonstigen Eindampfrefiß zu einer Vorlage geleitet in dor sie sich verdichten. Denn wird durch ein Rohr oder ein andere geeignete Elizzichtung einige Stunden Dampf von 219-280°] durch des Glyserin geleitet, bis die tibergehenden Produkte nich mehr sauer reagioren. Die Lußere Temperatur ist dann ungeführ au 280° l'amstiegen. Wenn hierauf überhitzter Damuf eingeführt wird beginnt das Glyserin bei ungeführ 840° F zu destillieren, und wi finden, daß man die besten Resultate erhält, wenn die Temperatu des Chyserins in der Blase oder sonstigem Apparat auf ungefäh 870° F gehalten wird Notwondig ist es, die Temperatur unte 400° l' zu halten, da bei dieser Temperatur oder wenig darübe das Glyserin antituga, sich zu zerreizen.

Bel der Destillation von Glyserin, das zuvor von den frühe darin enthaltenen Fettatoffen, sei es durch Destillation, sei es au andere Weise, gereinigt wurde, gelangt man zu dem Besultat, daß e von einer größeren Reinheit erhalten wird, als dies auf andere Weise neiglich ist Ein bedeutender Grad von Reinheit wird erreicht, wen man durch das Glyserin, wie oben beschrieben, beim Eindampfe einige Stunden Ströme heißen Dampfes hindurchgehen läßt, und e dann durch gewaschene Knochenkohle filtziert.

Nachdem wir so die Natur unserer Erfindung und die Art un Weise ihrer Ausführung beschrieben haben, wollen wir sugeben, da wir nicht die genauen Einzelheiten des Verfahrens angegeben haber aber wir beanspruchen, daß als Neuheit anerkannt wird 1., daß wird das Glyserin destillieren, nachdem as von den suver darin enthaltene Feststoffen gereinigt ist, und 2, daß wir das von den Feststoffe befreite Glyserin nut Strömen von Dampf behandeln."1)

¹) Zu der Psientspexifikation bemerkte C Kraut (Amil. Ber über di Wiener Weltmestellung, Bd. 8, S. 506 Brausschweig 1877): "Das Patent lät einen wichtigen Umstand unberührt, nämlich den, daß sich das Glyserin dure fraktionierte Ableitung der Dämpfe in einer für alle Handelsswecke genigende Vollständigieit vom gleichseitig mit übergehunden Wasser trennes Mös. 1 der Tat erhälts man bei der Destillation mit überhitztem Dampf nicht ein witsenige Glyserinfösung, sondern, fadem man den Dampf in eine Reihe vo Kondensstoren leitzt, die mit sohlechten Wärmeleiten umgeben sind, im eester Kondensstore wasserfreise Glyserin, in dem folgenden Wasser, das eine 8% Glyserin enthält, und andlich fast glyserinfreise, bew noch süß sehmeskenden."

Da in der Stearinfabrik von Price mit saurer Verseifung und Deskillation gearbeitet wurde, ist ansunehmen, daß in dieser Fabrik bereits damais das Glysorin aus dem Sauerwasser gewonnen wurde und daß gerade der Umstand, daß dieses Rohglysorin sich wenig sum Raffinieren mit Knochenkohle eignet, Wilson und Payne veranlaßt hat, die Beinigung durch Deskillation zu versuchen.

Das Patent ist dann in der Fabrik von Price's Patent Uandle Company zur Ausführung gebracht, und sie ist eine Reihe von Jahren die einzige Fabrik gewesen, die chemisch reines Glysorin

craeugt und in den Handel gebracht hat.

Nachdem in Deutschland bekannt geworden war, daß in Eng land chemisch reines Glysserin durch Destillation hergestellt wird, sind such hisr Versuche angestellt worden und swar namentlich von Stearinfabriken, Givserin zu destillieren, Sie aind zumeist daren gencheltert, daß man es bei der Destillation auf freien Fener erhitzte, wie man dies von der FettsEuredestillation her gewohnt war den Stearinfabrikanten, die sich damais mit der Glyserindestillation abgomüht haben hat wohl keiner das englische Patent gekannt aber auch, wenu joniand os gokanni hätte, würde er schwerlich orkannt haben, worauf es ankommt, da die Beschreibung, wahrscheinlich absichtlich viel zu oberfilichlich gehalten ist, um nach Höglichkeit zu verhindern, daß das Verfahren nachgemacht würde. Auffallenderweise ist in einer Publikation aus dem Jahre 1868, in wolcher der Inhalt des Patentes enthalten ist viel präziser angegoben, worauf es bei der Glyzorindestillation ankomme als in der l'atent beschreibung selbet. Es ist dies die Doktordbeertation von H. L. Buff¹) abor diese wird wohl schwerlich in industriellen Kreisen Boachtung gefunden haben, obwohl sie in Wagners Jahresbericht der chemischen Technologie eingehend gewürdigt wurde. In dieser Dissertation holds on 8.51 Dem Glyserin wird von außen nur so viel Wärme zugeführt, daß die Tomperatur auf 110° (stehen bleiben würde. Durch Riploiton von überhitztom Dampf wird die Temporatur dann welter gestelgert. Bei 170° (beginnt die Destillation des (Hysochis.*

Als erster in Doutschland ist C Doite mit der Glysorindestillation sustande gekommen. Er hat sie im Frühjahr 1866 in der l'otwiamer Steerinfabrik eingerichtet, nachdem er die Versuche dazu im Herbste des Verjahres in Barmen durchgeführt hatte

Der Glyserindestillationsenlage in Potsdam ist 1867 die von F. A. Sangs Sohn & Co. in Liesing bei Wien gefolgt. Diese Firms hatte auf der Weitsunstellung in Paris 1878 eine Amschi Daten über die Entwicklung ihres Unternehmens gegeben und dabei u. a. angeführt "1867 erste Glyserindestillation auf dem Kontinente", ein Irrtum, den Deite bereits in seinem Bericht über die Ausstellung von 1878 berichtigt hat.

⁷⁾ Über die Fahrlissison der Feitzsturen und des Glyszeins. Inauguml dissertation zur Helangung der philosophischen Doktorwärde in Göttingen von H L. Buff aus Siegen. Göttingen, Universitäts-Ruchdruckerei von R. A. Huth. 1868

Für das destillierte Glyserin in Doutschland binreichenden un dabel lobnenden Absets zu finden, war zu Anfang durchens niet leicht, ein großer Teil des von Deite in der sweiten Hälfte de 60 er Jahre destillierten Hyserins ist nach Amerika gegange und ein Tell als "raffiniertes" in die Seifenfahriken gewandert, wi somem Wert durchens nicht entsprach. Der Bedarf der Anotheke an Giverin war damals minimal. Glysorinacifen existierien bereit. aber dasz verwendete man möglichet kalkfreies raffiniertes Glyzeri und für die wenigen kosmetischen Artikel, die damais mit Glyseri hergestells wurden, diente auch nur raffiniertes. Auch bei der Web verbesserung mit Glyserin, die als "Scheelisleron" 1) beseichnwurde und damals sohr üblich war, begnügte man eich mit rafi nierten: Glyserin, obgleich dieses manchmal stark nach Buttersäu roch, eine bekannte Berliner Weingroßhandlung nahm augar hell Rohglyserin, und die Branareien, die ihrem Gebrin Glyserin suseiste wie Joh Hoff seinem "Makeztrakt", nahmen auch nur raffiniere Als Delte im Frühjehr 1867 Nobel in Hamburg destilliertes Gl seeda anbot, bakam er sur Antwort "Thr Glyserin ist sehr sehö aber für meine Zwecke zu teuer, mir genügt ein mögliches reine 80 gradiges Bohglyzerin." — Wie hat sich das geändert!

Wosu man das Glyserin, nachdem man angefangen hatte technisch hersustellen, sunächst verwendet hat, läßt sich aus d Literatur nicht festatellen, wahrscheinlich für Zwecke der Texti industrie. Die Angabe von Duchesne"), daß Mandl seine "Gluserinschlichte" bereits 1844 erfunden habe, ist ohne Zweifel falsch vielleicht ist 1854 statt 1844 zu setzen —, aber sicher ist, daß aus früher Zeit stammt. Sehr hald nach dem Erscheinen des Gluserins im Handel hat man auch angefangen, es zur Herstellu kosmesischer Mittel und in der Toiletteseifenfabrikation verwenden. In Österreich ist die erste fabrikmäßige Darstellung v

Clysorin-Tolletteartikeln durch Sarg 1859 orfolgt.

Das Glysorin ist lange für nicht kristallisierber gehalten werde Erst im Winter 1866 auf 1867 ist man durch Zufall zu Glysori kristallen gekommen. Ein Londoner Haus hatte von F A. Sar; Sohn & Co. einen größeren Posten 80 grädiges Rohglysorin in Flase von je 8 Zir Inhalt bezogen. Als es in London ankan, war es eine feste Kristallmasse umgewandelt, die so hart war, daß zu Zerbrechen Hammer und Meißel orforderlich waren. Ein großer Blodieses harten Glysorins, der mehrere Zentner wog, brauchte in eine siemlich warmen Raum mehrere Tage, bis er vollständig sohme und ein in die schmelzende Masso getauchtes Thermometer zeig konstant die Temperatur von 7,2°C. In kleinen Quantitäten schmelze die Kristalle rasch, wenn das Gefüß, in dem sie enthalten waren, warmes Wasser gestellt wurde. Das umprüngliche Glyszein war hebenun gewesen, die Kristalle dagegen fast weiß und die von ihne

Nach Schoole, dem Enidocker des Olympins.
 Dingl. pol. J 180, 8, 269.

bgegomene Flünsigkeit dunkelbraun. In grüßeren Mengen auch das seie Glyserin wie Kandismoker aus. Die einselnen Kristalle waren iswellen so groß wie kleine Hrbsen. W Grookes²), dem das feste liyserin zur Untersuchung übergeben war, hielt sie für Oktaöder is waren glänsend, stark lichtbrechend, sehr hart und knirschten wischen den Zähnen. Von der Mutterlauge so viel wie möglich gerennt und dann geschmoken, bildeten sie eine klare und nahesu urblose Flüssigkeit, etwas diekflüssiger als gewöhnlich, die alle physialischen und chemischen Rigenschaften des retnen Glyserins besaß, ie war mit Alkohol und Wasser vollständig mischbar, enthielt reder Bohr- noch Traubensucker, kein Blei und mir Spuren von hier Grookes hielt sie für chemisch reines, wasserfreies Glyserin. Die geschmokene Masse erstarrte noch nicht bei — 18°C wieder

Über die Urzache der erfolgten Kristelliestion außerte sich der enannte Chemiker dahin, daß die ständige Erschütterung auf der lienbahn bei der Fahrt durch Deutschland in Verbindung mit der

tarken Kälte es sur Kristallisation gebracht habe.

Inswischen hatte Sarg in der Fabrik selbst Glyserinkristalle geunden und darüber in einem Brief vom 26 Januar 1867 an Wöhler erichtet, daß nach seinen Beobachtungen Glyserin unter gewissen Imständen schon wenige Grade unter Null enstarre und daß die Fristalle bei $\pm 20^{\circ}$ C sehr rasch zu einer vollständig klaren Flüssig eit von 80° B schmelsen. Da dieses Glyserin, das noch nicht chonisch rein war, länger als ein Jahr in einem eisernen Reservoir ufbewahrt war, glaubte er daß ein Gehalt an Risen dem Glyserin lie Fähigkeit erteile, bei nichtiger Temperatur zu kristallisieren.

Bis 1878 hat man dann nights welter von Glysorinkristallisation reliört — Inxwischen waren von verschiedenen Seiten Versuche unter sommen worden, festsustellen, oh sich die Kristelliestion technisch sur llyzerinreinigung verwerten lame. Man hatte konsentriertes Roh dyzorin mit (llyzorinkristalion geimpft und es dann der Kälte ausresotat, um es so sur Kristellisetion su bringen, war aber dabei su lem Resultat gekommen daß die Kristalliastion viol zu langsam or sich geho um derauf ein technisch branchberes Verfahren zu gründen. Dagegen hatte Nitsche^s), der Chemiker der Sargschen hbrik, in einer längeren Abhandlung über Glyserin über die Mög ichkeit, durch die Kristelliestion chemisch reines Glyserin zu gevinnen sich sehr hoffnungsvoll ausgesproohen. Er hatte hervorschoben, daß Prof. Kraus^a) in Hannover ein Verfahren aur Reinigung on Glysorin durch Kristelliestion experimentall suggestbeltet und s der Firms Sarg überlassen habe, und daß diese das Verfahren xereits in Osterreich, England und Amerika habe patentieren lassen. Vitache hatte aber such bereits darauf hingewiesen, daß die Kri-

Chem News 1867 Nr 872, S. 95; Wagner, Jahresber Lohem. Technol. 1867 S. 817

Dingi, poi, J 200, S. 145; Wagner, Jahresber 1878, S. 449.
 Kraub war das Verfahren der Hysselarsinigung durch Kristallisation u Deutschland durch D B, P Nr 87100 geschficht.

stallisation sehr von der Temperatur abhänge und daß bei ein Temperatur höher als $+2^{\circ}$ C eine Kristellisation nicht mehr erfolg Die Holge hiervon sei gewesen, daß man in dem milden Winter 18 auf 1878 die Kristellisation nicht zur Ausführung habe bring können, während in dem Winter 1871 auf 1872 gegen 500 Z reines Glyserin durch Kristellisation hergestellt worden seien.

Kraut¹) selbet schrieb über die Kristallisation des Glyserin Läßt man es in hinreichend wasserfreiem Zustand längere Zeit betwa 0° stehen, so bilden sich nach Tagen oder Wochen Kristalle, alle dings zu langsum und unregelmäßig, als daß man das Verhalten züstelle bei 0 bis + 5°0 in abgekühltes Glyserin eingetragen, gibt di Ankrieb zu einer Kristallisation, die regelmäßig eintritt, hinreichen rasch fortschreitet und, je nach Konsentration und Reinheit de Glyserins, alles oder einen Teil davon gestehen macht. Man wend am besten Blechgefäße an, die des Ablösen der sehr festen Kristalmanen durch versichtiges Erwärmen leicht gestetten. Es feigt e Zerkleinern, Abschleudern der Kristalle mit der Zentrifuge und Einenbeiten. Bei Rehglyserin ist es nötig, nochmals zu kristallisieren

Auf der Ausstellung in Wien 1878 hatte die Firms Sarg Gl zerinkristelle und durch Kristelliestion hergestelltes ohemisch rein-Glyzerin sungestellt. Die Glyzerinkristelle haben nur wenige z sehen bekommen, da sie sehr bald geschnobsen sind.

Die großen Hoffmungen, die vielfach, namentlich von Kraus un Serg, auf das Kristelliestionsverfahren geseint wurden, sind nich in Erfüllung gegangen, es wurde bald wieder aufgegeben.

Uber die Urmehen, die Glyzerin zur Kristelliertion veranlasse gehen die Angiehten weit suseinander. Während Grookes, wie w geschen haben, sie auf die ständige Erschütterung bei großer Käl surtickführte, nahm Sang den Eisengehalt des Ölyzerins dafür Anspruch, eine nicht als sonderbare Behauptung hat L. L. Lambort der Verfamer eines Buches über moderne Selfen Karzen und Glyseri ausgesprochen "Vollkommen reines Glyxerin ist eine kristallinisch Substans, die bei + 17° C schmilst, jedoch verhindern die geringste Spuren von Verunreimigungen die Kristallisation*, eine Behauptung die ahne jeden Zweifel unrichtig ist. Zwar wurde 1898 in Bosto dem Verkäufer ein hölzernes Faß mit Dynamitglyserin surlickgegeber well as infolge Pertwerdens unverkäuflich geworden sel, und ha man in dem Winter 1911 auf 1912 in England mehrfach die Be obachiung gemacht, daß chemisch reines Glyserin von 1,2805 bi 1,2620 spon Gow kristallisierte, aber bei weltem häufiger hat sie bei Rohgiyaarin die Kristallisation geselgt als bei reinem Glyserie Withrend der Kriegsjahre 1914—1919 wurde neben Fettglyseri Gärungsglyserin ersettet. Im Winter 1916 seigte sich die Kristelli sation bei aus Gärungaglystein hergestellten Dynamliglyserinen, wobe die Kristelliestion der Destillate von Fettglyserinen ansbileb. Von

¹⁾ Amil. Ber., Bd 4, 8 547

Lufte stehen wir bei den Kristellisstichermobeinungen des Glyserins or einem Rätsel. Wie kommt es, daß bei gleichen Kältegraden md unter steichen Verhältnissen Glyssern einmal kristallisters und imnal nicht! Wie kommt es, daß bei Glysarintransporten im Winter Aufig ein Teil der Sendung kristellisiert, während der andere filinig delbt? Wie kommt es das die Kristellingtion biswellen sehr rasch uranschreitet, während sie im allgemeinen sehr langsam vor sich gehit

Lange Zeit ist die Stearinindustrie die einzige Lieferantin von tohglyserin gewesen aber fire Produktion reichte auf die Dauer icht aus, den stetig wachsenden Bedarf an Glyserin zu decken, umal sie sich längere Zeit in recht ungünstiger Lage befand, einsel durch die Binführung der Paratfinkersen und des Petroleums is Belsuchtungsmittel, sodam aber dadurch, daß sie den früher John unbedeutend gewesenen Export sum großen Teil an die unter iel günstigeren Verhältnissen arbeitenden holländischen Fabriken erior. An eine Ausdehnung ihrerseits war daher nicht zu denken, nd so begann in der sweiten Hillfto der 70 er Jahre glob eine große Comppheit an Glyserin bemerklich zu machen. Dies versalaßte ande der 70 er Jahre die Spekulation, sich des Artikeis "Rohglyserin" u bemächtigen. Die Preise wurden gewaltig in die Höhe getrieben. o daß 28 gradiges Saponifikat-Rohglyserin in der sweiten Hälfte les Jahres 1882 in Paris 220 Fr für 100 kg kostete. Da wurde m Januar 1888 bekannt, daß es Runcorn in Liverpool gelungen Arc. Glyserin aus den Unterlaugen der Seifenfabriken au gewinnen. lie Folge war ein gewaltiger Prebutura am (Hyserinmarkt. Das :Sgradige Saponifikat Rohgivsorin fiel in Paris von 120 Fr. auf 5 Fr 1)|

Daw Vorfahren von Rungern hat man sich dann in England maglebig sumutso gemacht. Es wurde von vielen englischen Selfen abrikon eingeführt, und ungeführ ein Jahrzehnt hat England den ilyserinmarkt beherrscht, kein festländischer Glyserinprodusent connto mit ihm konkurderen obwohl man sich bereits von den remobledensten Seiten dem Problem der Glysteringewinnung aus Interlange sugewendet hatte. So wurden in den 80er und 90er shren des vorigen Jahrhunderts eine große Ansahl Patente auf /overbeitung von Unterlangen auf Glyserin erworben von denen ber verhältnismäßig wenige die Probe bestenden haben.

In Doutschland has sich besonders H. Flemming um die Gly oringewinnung aus Unterlange bemühs, leider ohne den gewünschten Arfolg. Mis um so größerem Erfolg ist der Belgier Joseph von 3 uymbeke auf dem Gebiete der Unterlaugenverwertung in den Verdnigten Staaten von Nordamerika tätig gewesen. Sein erstes Patent*) Process of obtaining (Hyeszine from soap makets waste Lyes" datort vom 1 September 1891 und ist 1894 sur Ausführung gelangt.

Settenfahrdrant 1911, S. 18.
 Amerik, P. Er. 458647. Des Puters, sowie auch apliture amerikanische und awei deutsche sind an Jos. van Buymbeke und Jobbius ertells. Leiserer war mutmeßlich der Sostus von R.

Anfang der 80 er Jahre hatte auch in Amerika ein lehhaft Interesse für Glysserin eingesetzt. Es hatte sich eine bedeuten Tätigkeit auf dem Gebiete der Glysserinfabrikation, namentlich d Unterlangenverarbeitung, entifaltet, und ihm verdanken wir eine groß Zahl von Neuerungen und Verbesserungen in der Glyssrinfabrikation F Armandy wandte als erster 1882 die Vakuumdestillation a Domeier und Hagemann brachten 1890 suerst den geschlossens Saksabscheider in Anwendung, der 1899 durch Foster bei den V kuumapparaten eingeführt wurde. J van Buymbeke sind mehre wesentliche Verbesserungen bei der Glyssrindestillation zu verdanke

Das Problem der Gewinnung von Elysarin aus den Unterlaugt der Seitenfabriken ist als gelöst zu betrachten, aber die Hoffmun die man anfänglich von manchen Seiten gebegt hat, daß es gelingt würde, aus den Unterlaugen ein Bohglyserin zu gewinnen, das de Autokiaven-Rohglyserin ebenbürtig an die Seite gestellt werdt könnte, ist nicht in Erfüllung gegangen. Das Unterlaugenglyseri ist wegen seines hohen Salagehaltes erheblich minderwertiger als die durch Autokiavenverseifung gewonnene und kann nur durch Desti lation raffiniert werden.

Der wachsende Bedarf en Glysserin has dann auch dam geführ daß die Selfenfehriken, die vorher fiberwiegend Neutraliette ve arbeitet hatten, sich mehr und mehr der Verarbeitung von Fet sturen zuwandten. Ha sind einesteils Fabriken entstanden mir z dem Zweck, Feste su spelten, um das Glyserin su gewinnen un die Fetteluren an die Seifenfahriken zu verkaufen, andernielle habe Seifenfahrlien angefangen, sich auf Reterpeltung einzurichten, anfinglish dasu mir die Autoklavenverseifung mit ihrer teueren Appi ratur als geeignetes Spaltungsverfahren zur Verfügung stand, so ware suniches nur civige Großbetriebe dazu in der Lage. Dies ist wesentlic anders geworden durch die neueren Speltungsverfahren, die eine e heblich einfachere und billigere Apparatur bedingen und es dadurc anch kleineren Betrieben ermöglichen, sich auf Fettspeltung eines richten. In sind dies die Festspaltung mit aromatischen Sulfofet aluren (Twitchell Reaktiv und Pfeilringspalter), sowie mit hochmole kularen Sulfoeluren (Kontektepalter), das fermentative oder enas matische Fettspeltungsverfahren und das Krebitssche Kalkverseifung yerishren.

Die Fettspaltung unter gewöhnlichem Druck mit aromatische Suifofettsluren, nach ihrem Erfinder Ernat Twitchell in Philadelphi meist als das Twitchellsche Spaltwerfahren bezeichnet¹), is eine glöckliche Modifikation der Spaltung durch Schwefelsture, wäh rend aber bei dieser die Sulfofettsluren, die infolge ihrer emulgieren den Wirkung die Spaltung bewirken, in dem zu spaltenden Feterst gebildet werden, verwendet Twitchell diese Sulfasture in eines gebrauchsferigen und haltbaren Form als "Reaktiv", mit dem es gleichzeitig Emulsion und Spaltung erreicht. Das in diesem Ver-

¹⁾ D.B.P No. 114491

hren benütiste Beagens wird exhalten durch Hinwirkung von konntrierter Schwefelsture auf eine Lösung von Öisture in einem omatischen Kohlenwasserstoff Bei Verwendung von Bensol wird n Produkt erhalten, das von Twitchell als der Zusemmensetsung

H_s (80_eH) (C_s H_{ss} O_e) enterprechend angeschen wird.

Nach Ablauf der Twitchellschen Patentes wurden fettspeltende saktive der gleichen oder ähnlicher Art von verschiedener Seite den Handel gebracht, unter denen besonders der Pfellring Fettalter der Vereinigten Chemischen Werke, Akt. Ges., in arlottenburg und der Kontektspelter der Firms Sudfeldt & Co., über in Melle, jetzt in Berlin, zu erwähnen sind. Der erstere ist i wesontlichen mit dem alten Twitchellreaktiv identisch, nur wird i Stelle des zu diesem verwendeten Olains gehärtete Rhimusölfettsäure Gegenwart von Naphthalin der Sulfurierung unterworfen. Der Konktspelter wird nach einem von G. S. Petroff¹) patentierten Verhren durch Sulfurierung gewisser Erdüldestillste erhalten und besteht upptstehlich aus den durch einen besonderen Reinigungsproses von masulfurierten Kohlenwasserstoffen abgetrennten Sulfosiuren.

Das fermentative oder ensymatische Fettspaltungsver hren wurde in die Technik durch Connstein, Hoyer und Warten org*) eingeführt. Sie gingen bei liren Arbeiten von der bekannten staache aus daß beim Zusammenreiben ölhaltiger Pflansensamen it Wasser durch Fermentwirkung eine hydrolytische Spaltung der te in Glyserin und freie Fettsfuren erfolgt. Das von den gesunten drei Chemikern schr sorgfältig ausgestbeltete Fettspaltungsgrähren ist den Vereinigten (hemischen Werken Akt. Gea., Charlottenburg patoutiert*).

Das nach Peter Krobits') in München als Krobits Verfahren seichnete Verseifungsverfahren geht auf das alte Spaltungsverfahren it gelöschtem Kalk surfick, indem sumächst eine Kalkseife hergestellt ird, wedurch das in den Fetten omhaltene Glyserin befreite Kalkseife ird sedam mit Seda su einer wasserlöslichen Natronseife und abdumkarbenat umgesetzt. Das Verfahren ist von seinem Erfinder technischer Besiehung sehr sorgfältig durchgebildet und findet ute vielfach in Seifenfahriken Verwendung besonders, well die urch Umsetzung der Kalkseife mit Seda erhaltenen Kernseifen sehr eil ausfallen

Als Doite in der Mitte der 60 er Jahre des verigen Jahrhunderts i die Stearinindustrie kam, wurden die Glyserinwässer noch allgesein in oftener Kufe mit indirektom Dampf eingedampft, ein Verthren, das bei der bekannten Flüchtigkeit des Glyserins mit Wasser-Empfen mit nennenswerten Verlust verknüpft war Kinen wichtigen ertschritt bedeuteten die von Léon Droux eingeführten Verdampf

⁷⁾ D B. P Mr 964786 u. 971484.

Ber d. doutsch. shenn. Ges. 1903, S. 1968 u. 1904, S. 1441
 D B. P Mr 145413 u. 188439.
 D. R. P Mr. 185108.

apparate. Der von ihm sueest konstruierte bestand in einem sylinde formigen Rippenheiskörper von Metall, der in einer länglichen Pfant die mit Glyserin gefüllt war, rotierte. In einer Marseller Steari fabrik') sollen sich 12 solcher Apperate befunden haben, mit den men bliglich mehr als 40000 l verdampfen kommte.

De der Zytinder des Verdampfers nicht vom Elyserinwass bedeekt war, sondern mit seinem oberen Telle aus der Finnigke herausragte und bei der Umdrehung fortwährend ein neuer Teil d Obertifiche von Filizziekeit benetzt wurde, so brannte die mitgenou mene Flüszigkeit auf dem heißen Zylinder fest, was Verinste herbe führte. Des veranlaßte Droux, den festen Metallaylinder dureine sylinderförmig gebogene Schlange für indirekten Dampf zu c setzen, um auf diese Welse die Oberfilche des rotierenden Körpe

za vorringern¹)

Heute werden auch noch in manchen Pahriken die Glysoriwisser in offenen Gefilden eingedampft, aber im allgemeinen ist me dasu libergagangen, die Konsentration in Vakuumapparaten vorm nehmen, woderch der Verlass beim Verdampfen auf ein Minimur redusfert lat. Diese Valcuumapparate unterscheiden sich von de früheren, wie sie in der Industrie allgemein üblich waren und b sonders in der Zuckerfabrikation viel gebraucht wurden und noch gebraucht werden, wesentlich dadurch, daß eie nicht aus dem tourc Kunferblech, sondom ans dem wesentlich billigeren Eisenblech he gestellt sind. Han hat Einkörpenysteme und Mehrkörpenystem d. h. das Bindampfen wird entweder in ein und demesiben Appare von Aufung his su Ende durchgeführt oder es erfolgt in mehrere Appearation Die Konsentration wird dann in dem ersten Appear bis su einem bestimmten Punkte bewirkt, wonsch die Flüssigke in einen zweiten Verdampfer gelangt, um dort weiter konsentrie: zu werden. Diese Mahrkörperverdampfer finden besonders beim Rij dampien von Unterlangen Verwendung. Die Unterlange wird is orsten Apparas bis sum Boginn des Anskristellinierens der Salze, des sogousantien "Sekspunkt", konsentriert, um denn sum welteren Eili damplen in einen sweiten Apparat zu gelangen Dieser swelt Apparet ist dann mit einem Salzabechelder verschen, in den de auskristalitzierte Salu gelangt, ohne daß es nötig ist, den Betrieb z unterbrechen. Diese Zwelkürperapparate haben vor den Rinkürper apparaten den großen Vorsug, daß sum Eindampfen in ihnen ei heblish weniger Kohlen erforderlich sind. In Amerika begnügt nier alch nicht mit Zwei und Dreikürpensystemen, sondern hat auch vier and Plinikorpersystems and beseichnet de mit single, double, triple quadruple usw

Die Verdampfapparate haben einen bohen Grad der Vollkommeiheit erlangt. Man beut sie für alle Verhältnisse, für die kleinen Bostishe und für die größten. Man has Evaporatoren hergestellt

^{1) &}amp; die Abbildung in dem Absolum: "Das Bindampfen der Glyserin

einer Leistung von 400 t in 60stündiger Arbeitmeit, was einer iampfung von ungeführ 6500 l in der Stunde entspricht.

Fabrikanten solcher Verdampfapparate sind Peter Dinckels ohn, Gm. b H. in Mains, Feld & Vorstmann in Bendorf a. Bh., kmar Haenig & Co. in Drenden Heidenau, Friedrich Heckmann erlin, Maschinenbau Aktlengesellschaft Gelsern-Grimma rimns, C. B. Bost & Co. in Drenden-A., Sudenburger Maschinenrik Akt. Ges. in Sudenburg b. Magdeburg, Wegelin & Hübner, e. s. S. u. s.

Die (diverindestillation mit überhitztem Dampf, wie sie von son und Payne ins Leben gerufen wurde und von Delte in den rikou Deutschlands, die Ende der 60er und in den 70er Jahren tandon zur Ausführung gelangto, erfolgte unter gewöhnlichen combinentimek. Rine gans werentliche Verbeuerung bedeutete Vakuumdestillation, die, wie schon gesagt, zuerst von F Armandy 2 für Ulyserin in Anwendung gekommen ist, da man bei ihr mit ngerer Temporatur destillieren kann, wedurch die Zemetaung des serine eine wesentlich geringere ist, die Destillate in höherer Konration, bei sinzelnen Systemen sogar waaserfrei erhalten werden und Destillation such bedeutend schnoller vor sich geht. Die bedeu ste Vorbessorung in der Glyserindestillation aber hat Jos. van () Heller beseichnet sein Verfahren als m beke') zebracht idealisto, das er kennt indem er den Destillasionsdampf nicht Irriem Feuer crhitzte anndern durch hochgemannten Wasserof des Botriobskessels, and the sugletch vor Eintrict in die illierblase expandicron lätti. Da der Dampf im Dampfkessel genau rolliert worden kann mid awar Tag und Nacht, so hat man die higondo Sicherheit, des eine Temperaturüberschreitung nicht common kann.

Mehr als 60 Jahre ist das aus den Fetten auf die eine oder sie Weise abgespaltene Givzerin das einzige Rohmaterial für die zerinfabrikation gewosen. Während des Krieges wurde eine neue zerinquelle erschlossen, die Gewinnung von Glyzerin durch Gärung bei der alkoholischen Gärung außer Alkohol und Kohlensture nge Mongen von Glyzerin und Bernsteinsture gebiklet werden, sine länges bekannte Taimsche und es hat nicht an Versuchen hit, diese Nebenprodukte der Gärung zu gewinnen. Noch in den zen Jahren vor Amsbruch des Krieges wurden darauf besügliche zute orteilt"). Aber selbes wenn diese wirklich zur Ausführung men sollten, so ist doch die Menge des auf diese Weise zu gewenden Glyzerins so unbedeutend, daß es vom volkswirtschaften Standpunkt kaum in Betracht kommt. Anders verhält es mit dem von W Connstein und K. Lüdecke") gefundenen

¹⁾ D B. P No. 84899 v 27 June 1807

^{*)} D R.P Nr 988 878 u. D R.P Nr 988 884

^{*)} D B. P Nr 998 503 v 18. April 1915 an.

Verfahren, indem es diesen beiden Chemikern gelungen ist, die Gäru so zu leiten, daß sie aus 1 kg Zucker

ea. 800 g Alkohol,

50 g Azoteldohyd,

280 Clysodn

und . 420 g Kohlensbure

gewinnen. Sie erreichen dies dadurch, daß sie die Gärung in eine alkalischen Medium verlaufen lassen. Als besonders geeignet s Zusats zum Gärungennests has sieh das Natziumsulfis geseigt.

Als Connatein und Lüdeeke ihre Leboratoriumsveruel einigermaßen sum Abschluß gebracht hatten und die darauf nac gestehten deutschen Patento orteilt waren¹), setzten de sich m der Hecresverwaltung in Verbindung, durch die sofort Versuche halbgroßem Maßstabe angeordnet wurden. Nach deren befriedigende Durchführung wurde eine eigene Gesellschaft, die Protol²) G.m.b.F ins Leben gezulen, die sich mit der Durchführung des Verfahres für den Großbetrieb zu beschäftigen hatte. His wurden Anlagen g schaffen, die bis 400 000 kg Glyssein im Monat von einer einzige Betriebsstätte liefern konnten Die Gesemtmenge des nach de Protolverfahren hergestellten Glysseins betrug monatlich bis 1100 Dabei wurden Gärbotbiche von 600 ehm Inhalt verwendet, eine Größ wie sie in Deutschland niemals zuvor in Gäranlagen benützt wurde

Ob und in weichem Umfange das Protolverfahren bei normale Verhältnissen Verwendung finden wird, ist noch nicht sicher zu burtellen. Ist wird dies von den Spiritus- und Zuckerpreisen abhänge Daß aber in Zeiten der Not auf das Verfahren zurückgegriffen werde wird, unterliegt keinem Zweifel. Wahrscheinlich ist es nicht, da des Verfahren im Frieden noch weiter zur Ausführung gelangt, we der Zucker zu teuer sein wird, auch nötig als Lebensmittel gebrauch wird. Auch dürften Stearin und Selfenfahrikation, sobald wir wiede zu normalen wirtschaftlichen Verhältenissen gekrommen sind, genügen Rohglyserin produzieren, um den Friedensbedarf zu decken⁵).

Auch in Amerika hat man die Gewinnung von Gärungs glyserin in Angriff genommen⁴). Nach Arbeiten von Boti Linder und Beyer wird dazu Saccharomyces ellipseidem van Steinberg nach Züchtung in starker Würzeldsung verwendet. Di

³) Dies ist nicht ganz richtig sungedrückt. Patante, die in irgandwiche Besiehung zur Landesverteidigung standen, wurden während des Krieges über haupt nicht erteilt, sondern nur die Patentsunmeldungen angenommen, wunit de Gegenstand ja vorläufig geschäligt war. Die Patents auf des Protoiverfahres (D. R. P. Nr. 298 505, 298 505, 298 505 und 298 506) wurden den Vereinigtes Unemischen Warken, Akt.-Gen., in Oberlottenburg onst im Mai 1991 erteilt.

Protol ist mesammengenogen and Propantiol.
5) Lever Brothers schreiben auffallenderweise in ihrem Jahresbericht für 1919, daß die Herstellung von Glyssein als Nebenensungen wahrscheiblich in absohberer Zeit auffahren wurde. Daß die Herstellung von Glyssein aus molenhaltigen Bohastoffen einfasier und billiger auf, ist eine gründliche Vertenung der Verhältnisse!
9 Amerik. P. Mr. 268 898.

ekerlösung soll anßer Chlorammon 5°/₀ Soda enthalten, die nicht ! einmal sugageben werden, aber nach Einstit der vollen Gärung gesetzt sein soll. Die günstigste Temperatur liegt bei 80—82° C, beste Konsentration der Zuckerlösung bei 17,5—20 g in 100 ccm. ch vollendeter Gärung sind 20—25°/₀ des vorhandenen Zuckers Glyserin, der Best in Alkohol und Kohlensture umgewandelt. r Versuche im großen wurde Melasse ("black strap" Porto Bioodasse) verwendet. Die Lösung der Melasse entsprach 21,2° Balling 25° (D—1,065), der Gehalt an Zucker 16,85°/₀ Die vergorene issigkeit enthielt (Maß °/₀) 8,1 Glyserin, 6,75 Alkohol, 0,86 Zucker, Alkelität 8,6 g Soda in 100 ccm. Zur Danstellung des Glyserins rde die Finssigkeit (8200 lb) mit 12 Gallonen gesättigter Eisen riollösung versotzt, dann bis sum Kochen erhitzt, Kalkmileh im erschuß sugageben, ¹/₀ Stunde gekocht und abgepreßt. Das Filtrat rde im Vakuum sum Strup verkocht, der 30—35°/₀ Glyserin ent dt, und dann destilliert. Aus 3200 lb Filtsigkeit ergaben sich lb Glyserin, etwa die Hälfte des in der vergorenen Filtsigkeit rhandenen Glyserins.

Von den chemischen Verbindungen des Glyzerins haben mehrere, is medizinische, tells technische Verwendung gefunden. Es sind dies Glyzerinphosphorskure, das Glyzerinarsenit, das Azetin Chlorhydrine (Monochlorhydrin, Diehlorhydrin und Epilorhydrin) und vor allem die Salpetenstureester des Glyzerins, mentilch der dreistemige Salpetenstureester, das Trinitroglyzerin, sewöhnlich kurz als Nitroglyzerin bezeichnet wird. Es wurde 17 durch Sobrero entdeckt. Seine Fähigkeit, durch Schlag oder 18 zu explodieren, wurde 1855 von de Vry erkannt. Seine große deutung und Verwendung in der Sprengtechnik verdankt es aber it der Hinführung des Gurdynamit durch Alfred Nobel 1867 r seit dem Anfang der 60 er Jahre eifrig bemüht war, das Nitrozerin in die Sprengstoffindustrie einzuführen. Des Gurdynamit rd jetzt einfach als Dynamit bezeichnet.

I. Die Gewinning des Glyzerins

A. Die Gewinnung des Glyzerins aus Fetten

1. Die Natur der Fette.

Chemische Kenstitutien und physikalische Eigenschaften der itte. Wie aus der Übersicht über die Eintwicklung der Glyserinnikation hervorgeht, sind his vor wenigen Jahren ausschließlich.
Fette die Lieferanton des Materials für die Glyserinfahrikation wesen. Um die Prosesse su verstehen, die diese Glyseringswinnung nöglichen, ist es erforderlich, die Natur der Fette, ihre physikalinen und chemischen Eigenschaften näher zu betrachten.

Die Fette, die für die Glyseringewinnung in Frage kommend Glyseride, d. h. Glyserinester der höhern Fettellure, Verbindun, die nach dem Vorgange der Salabildung awiechen Base und Sians Glyserin und Fettelluren entstanden sind. Das Glyserin C.H. (Oselbat ist ein dreitstemiges Alkohol und ist imstande, drei Radii von Fettelluren au binden Diese Verbindungen heißen Triglyser Sie entsprechen also der Formel

worde R das Silureradikal irgendeiner Feitslaure bedeutet. Nach Theorie sind auch Mono- und Diglyssride möglich nach den Form

In der Natur scheinen nur Triglyseride vorzukommen, da Mc und Diglyseride nicht in frischen Fetten gefunden werden.

Die Fette werden ihrer Konsistens nach unterschieden leste oder Talgarten, halbfeste oder Butter und Schmaarten und flüssige oder Öle und Trane. Unter letzteren verst man verschiedene von Sectioren herstammende flüssige Fette. — festen Fette sind sehr leicht schmelsbar und werden unter 100 flüssig, d. h ebenfalls su Ölen, während die Öle bei niederen T persturen in feste Fette übergehen. Die Öle erscheinen bei gewütcher Temperatur nicht dünnflüssig wie Wasser, sondern sind du eine gewiese Dickflüssigkeit ausgezeichnet, eine Rigenschaft, die sonders bei Verwendung der Öle als Schmiermittel in Betracht kom Das dickflüssigste von allen bis jetzt bekannten Ölen ist das Risinu

Ihrer Abstammung nach werden die Fette unterschieden Fette tierischen Ursprungs und als Fette pflanslichen laprungs, ein Unterschied, der sich auch auf chemischem Wege f stellen läßt, indem erstere einen geringen Gehalt an Cholester leistere an Phytosterin aufweisen, beides Alkohole der aromatisch Beihe, die isomer sind, aber verschiedene Kristallform und vachiedene Schupelspunkte besitzen

Seifentechnisch unterscheidet man die Fette als "Kernfet und "Leimfette" Unter enstern versieht man die Fette, die ein leicht ammelaberen Seifenleim geben, bei dem also die Trennung v. Kern und Unterlauge durch wenig Sala vor sich geht, während « Seifenleim ans den Leimfetten nur durch große Mengen von Sigetrennt werden kann. Zu letztern gehören vor allem Kokretti u. Palmkernöl, außerdem auch das Dikafett, das, wenn es nur in a reichender Menge geliefert werden könnte, einen guten Ernale i Kokretti und Palmkernöl bilden würde. Auch das Bizinusöl ka man desn rechnen, während alle sonst in der Seifenfahrlichten v. wendung findenden Fette und Öle als Kemfette zu beseichnen ab

Werden Öle mit Wasser, dem durch Auflösen von Hiweiß oder ami eine schleimige Beschaffenheit, eine größere Dichtigkeit erist, geschüttelt, an bleiben sie in Gestalt mikroskopisch kleiner pfohen suspondiert, und die Flüssigkeit erhält ein milehartiges ehen, sie bildet eine Emulsion.

An der Luft erleiden die meisten Fette allmählich eine Verstrung. Einige Ole gehen in einen festen, durchsichtigen Kürper, n Firnis über — es sind dies die sogenannten trocknenden — andere in eine dieke, zähe, schmierige Masse von scharfem seh und kratsendem Geschmack, sie werden ransig, es sind dies nicht trocknenden Öle. Auch manche feste Fette werden ig, Palmöl und Kokosöl befinden sich häufig in einem solchen ande der Zemetsung, wenn sie zu uns gelangen, nur daß bei n der fible Goruch fehlt.

Wahrend die reinen, unveränderten Fette, mit Ausnahme des Rizinusin kaltom Alkohol fast unlöslich sind, werden die ranzigen darin lösund reactoren sauer saure Realition bei Fetten rührt, wenn nicht anhängenden fremden Stoffen, immer von einem Beginn des ranzigen randes hor Im unverlanderten reinen Zustande sind die Fette neutral Lagern Fettie, denen noch Wasser, Saatresto, Fielchreste, Knorpel gl anhaften, langere Zott, besonders an freder Luft oder in hten Raumen, so gehen sie alimahlich in eine Art Garung über der häufig weitgehende Zometzungen der Fettaubstanz eintreten. Forte spalten sich daber, ihre Feststaren oxydieren sich sum Teil Oxyfotisăure und das abgespultone Olyxerin wird von den nenton diesor unrelnen l'otto zeriotat, aufgebraucht da Glysonn anzigen Fetten weder als solches noch, der vorhanden gewesenen ge nach, in Form von Mono- oder Diglyzerid zu finden ist trend die Fette hei der Spaltung unter normalen Verhältnissen un ausschließlich Petteluren und Glyserin als Spaltungsprodukte bon, haben die in der kriegsseit zur Verfügung gestandenen xohten Fretto nicht mohr anmohließlich Glyxerin geliefert, eine heinung, die sich bei Herstellung von Dynamitglyserin recht igenohm bemorkber gemacht hat. Rohglyzerine, die nachweislich Abfall- und Rückstandsfotten gewonnen waren, ergaben bei der naion Destillation Produkte, deren spezifische Gewichte auffallend rig waren, während durch die Analyse nach der Bichromsttode oin Oxydetionswert von 100% und darüber, auf Glyserin chnet, festgestellt wurde. Bei Versuchen im Laboratorium von kel & Co. in Disselderi'), die Urache dieser Erscheinung festallen, wurde bei mehrfacher Fraktionierung im Vakuum eine tition gowonnen, die bei 25 mm Überdrusk bei 120-125° C ging, withrend Glysoria unter diesen Bedingungen bei 1750 C Illiart. Bei 760 mm Druck destilliert das Produkt bei ca. 210 0. specifische Gewichs dieser Fraktion betrug 1,057, withrend Dy itselymerin ein spesifisches Gewicht von 1,262 aufweist. Die Vis-

¹⁾ Beifenfahrlieuns 1916, S. 769.

kosität des Produkis war eiwa die eines 28 grädigen Rohglyses Die Analyse mit Biohromat ergab einen Oxydationswert von 130 auf Glysech berechnet. Dieser niedrig siedende Anteil des Glyse war in bedeutender Menge im sog. Büßwasser, d. h. dem dün wässerigen Anteil des Destillats enthalten. Diese dümen Destillassen sich im Vakuum nicht weiter als bis auf cs. 20° B dampfen Durch vorsichtige fraktionierte Destillation im Vaku ergaben diese Büßwassergiyserine cs. 25°/0 solcher niedrig sieden Anteile Es handelt sich hierbei um Trimet hylenglykel [C₂H₄(OH eine Verunreinigung des Glyserins, die von den Glyserintechnik in Amerika schon lange gekannt und gefürchtet ist, in Deutschliaber vor dem Kriege wenig oder gar nicht in die Ersebeinung treten zu sein scheint. Das Trimethylenglykel findet sich besonder Glyserin aus Abfallfetten, aus Seifenunterlangen, aber auch hät in solchen ans Tranen und im Gleungsglyserin.

Die Fetteluren.

Die in den natürlichen Fetten enthaltenen Fetteiluren ias sich nach ihrer Zusammensetzung in drei Gruppen eintellen 1 v der Zusammensetzung $O_nH_{a_n}O_n$, die man als nicht hydroxylierte, e basische, gestittigte Säuren der Eusignäurereihe beseichnet, it von Zusammensetzung $O_nH_{a_n-a}O_n$, $O_nH_{a_n-a}O_n$, $C_nH_{a_n-a}O_n$ und $O_nH_{a_n-a}O_n$ die man als nicht hydroxylierte, einbasische, ungestätigte Bänder Ölsäure-, Lincianure- und Grupanodonsäurere bezeichnet und die, den obigen Summenformaln enteprechend, e swei, drei und vier doppelte Bindungen bestitzen, 8 von der sammensetzung $O_nH_{a_n-a}O_n$, die man als hydroxylierte, einbasiscungesätzigte Säuren der Bischustlature bezeichnet.

Aus der Hesigeäurereihe kommen in den Festen von Butte saure (C, H, O,) Capronsaure (C, H, O,), Caprylsaure (C, H, C Caprinsaure (C. H. O.), Laurinsaure (C. H. O.), Myristinsau (O,H,O,), Pelmisinsaure (O,H,O,), Stearinsaure (C,H,C Arachinsaure (C.H.,O.), Behensaure (C.H.,O.) und ('crotisaure (C.H.,O.)) Die zuent genannten vier Bauren sind bei gewöß licher Tomperatur fillerig, mit Ausmahme der Buttersture ölertig, u hinterlamen auf Papier zum Teil verschwindende Fettflecke. Sie 1 athsen einen unengenehm ransigen oder schweißigen Geruch, bas sich umersetzt destillieren, gehen beim Kochen mit Wasser, obglei ihr Siedepunkt höher als der des Wassers liegt, mit den Wasse dikupfen über und werden deshalb als flüchtige Festsfüren beseichn-Für die Technik sind diese nicht von Bedeutung, da sie in den Festnur in geringen Mengen vorkommen. Die übrigen oben genannt-Fettaliuren sind bei gewölmlicher Temperatur fest, geruchlos, hinte lassen auf Papier nicht wieder verschwindende Festflecke und lass sich nur im luftieeren Raum oder mit überhitzten Wasserdam (abgeschen von der Laurinsture, die noch mit gewähnlichen Wasserdam fibergaht) unsersets verificatigen. In Wasser aind sie vollkomme unidation, idation in stadendam Alkohol, worsens stagion beim Erkelte

Kristellen ausscheiden, leicht löslich in Äther Ihre Lösungen röten columns nor schwach. Beim Erhitson ontstinden sie sich und brennen. s rußender Flamma

Ans der Ölsäurereibe kommen in den Fetten vor Hypogäsure $(C_{14}H_{24}O_2)$ die ihr isomere Physotolisäure $(C_{14}H_{24}O_2)$, säure $(C_{14}H_{24}O_2)$, die ihr isomere Rapinsäure $(C_{14}H_{24}O_2)$ und uoa oder Brassicasaure (C. H. O.). Diese Sauren sind bei wöhnlicher Temperatur tells feet, tells iitusig, sämtlich aber bei ally erhöhter Temperatur schmelabar. In Alkohol sind sie viel leichter slich als die Glieder der Budgelierereihe mit gleicher Kohlenstoffsahl.) gehören zu den ungesättigten Säuren und haben infolgedesseu Habigheit, unter geeigneem Bedingungen Wasserstoff, Chlor, Broin d Jod, und zwar je zwei Atome, aufzunehmen, wobel sie in die Säuren r Emigniturereihe oder deren Substitutionsprodukte übergeben.

Die Lineisaure (C. H. O.), die Lineiensaure (C. H. O.) and · Isolinolonsäure (Cu, Heo) bilden die flüssigen Fettsäuren des indla, die von Hasura als ein Gemisch dieser drei Säuren erkannt rde. Sie besieren die Fählgkeit, an der Luft leicht Sauerstoff auf rehmen und in foste, unificilelle Körper überzugehen, weshalb sie

"trooknondo Sauren" ixxalchnot worden.

Die Clupanodonanne ((, H, O,) wurde van Taujionoto im rdinentran aufgefunden und gilt als der Hauptträger des eigen ullchen Trangoruche.

Unter den (illedern der Risinusölsäure rollte ist die Risinusöl uro (C_{in}H_{at}O_a) auch Rusinoladure genannt zu erwähnen Lot be 15°C ain dickas Ol. Sie int nicht unzerwetzt ilüchtig I in Alkohol und Ather in jedem Verhältnis löslich

Das Glyzerin

Dan roine Glyzerin ist ofte noutrale, forb und geruchiese. kachmenkende, sich schlüpfrig anfühlende Müzzigkeit von alruj⊱ iger Konsisteus. Die Angaben über das spezifische Gewicht union nicht genau untereimander überein was seinen Grund darin , daß das (Hyserin sohr hygroskopisch ist und sohr sohwer von i lotaton Antollen Wasser befreit werden kann, ha hit bei 15°C h (hevroul 1,27, nach Polouse 1,38, nach Mondelejeff 1,3688ል ogen auf Warmer von 0° oder 1,20468, bezogen auf Warmer von ¹C. Glyzorin zicht beglerig Wasser an. Diesem Zustande ist es uschroiben, daß es, auf die Schleimhäuse gebracht, das Gefühl Warme ersougt. Holne Wassersmichungskraft ist so groß, daß an der Luft ungefähr 50%, seines Gewichts an Wasser aufnimmt. Das Glysorin ist, wie wir bereits geschon haben, ein Bestandteil r Potte und fotten Ole. Re bildet sich forner in geringer Menge der Gärung von Kohlehydraten, und sowohl Pasteur¹) wie such filer") und J J Pohl") haben es als regelmäßigen Bostandteil

Ann. Chem. v. Pherm. 106, 6, 888.

⁷ Der Wein, seine Bestandtzele und Behandhung. Chemnitz 1865, S. 26. 7) Chem techn. Untersuchungen österreichischer Weine. Wien 1864

des Weins gefunden. Synthetisch Milit es sich nach Priedel i Silva") in folgender Weise herstellen Asoton wird durch Bedukt in Isopropylalkohol übergeführt und aus diesem durch Wast eniziehung Propylen dergestellt. Leisteres wird durch Addition Chlor in Propylendichlorid übergeführt. Dieses addiert beim Behand mit Chloried noch ein Atem Chlor und geht in Trichkerhydrin ül das durch Erhitzen mit Wasser auf 160° O Glyserin Hefert. Da Anoton and Resignature and diese and three Elementes hergosts wurden kann, so liest sich des Glyssein vollständig synthetisch aufbau

Das Glyseeth seigt wonig Neigung zu kristellisieren, schrei abor doch, wie wir coschen haben, suwollen sur Kristallisation, wolc Umetinde or dasn veranlamen, ist his houte night festgestellt.

Die Glysorinkristelle gehören nach Victor von Lang*) d rhombischen System an. De sie an der Luft mit Sußerwier Bogies Wasser ansiehen und dabei sich abrunden, so sind ihre Winkel nk mit aller Sicherhoit meSber. Ihr Schmelspunkt wird außerordentit verschieden angegeben. Während Sarg und Nitsche ihn zu 10' fanden, bestimmte ihn Henninger zu 17°C, Armstrong zu 15,5 und Darmatädsor an 10°C Werden die Kristelle wilhrend (Schmeixens abgekühlt, so kristallisieren sie wieder, solange no ein Best von fostem Glyserin vorhanden ist. Beines Glyserin t man sehr hohen Kiltegraden anagesetzt, ohno daß es erstarrt i Hrst bei 40°C ist es in oine starre Masse übergegangen.

Zu den so verschiedenen Schmelspunktbestimmungen der Glyser kristelle bemeckt (l. Kraut') "Berdeksichtigt man, daß Glyserin (hyproskopischer Kürper ist, daß sehr kleine Mangen Waster se große Mengen Glyserin lösen, und ondlich, daß Glyserin, indem schmilts oder sich auflöst, sehr viel Wärme absorbiert, so erhe daß eine wahre Kälternischung entstehen muß, indem die wass haltige Schicht, weiche die an der Luft abgeschleuderten oder g nur abgenreßten Kristallo bekleidet, lösend auf das darunter liegen guto Glyscrin einwirks. Es ist daher nicht unwahrscheinlich, d similiehe Angaben den Schmelspunkt zu niedrig angeben.

Glysarin and Wasser Glyserin ist in allen Verhältnissen mit Wass mischbar Dabei tritt eine Volumvorminderung unter gleichseitig Temperaturerhöhung ein. Die größte Temperaturerhöhung findet na-Gerlach') beim Vermischen von 58 Gewichtsteilen Elysarin m 32 Tellen Wasser statt und beträgt 5°, die größte Kontraktion 1,1°,

Über die specifischen Gewichte witmeriger Lösungen von chemisreinem Glyssein sind verschiedene Tabellen aufgestellt. Als eine d suverländigsten gilt die von Gerlach. Siehe Abschnitt "Die Unte suchning des Glyzorins"

¹⁾ Bul. Soc. chim 20, S. 98. 1) Wies. Akadem. Ber 60 (1), S. 814.

Amil Bur fiber die Wiener Weltenstellung im Jahre 1678, Bd. 8, 8. 50 Brameshweig 1877

Lawkowitech, Chem Technolog u. Analyse der Oto, Fette u. Wachs Bd. 1, S. 146, Brauneshweig 1905.

Nach Gerlach beträgt die Dichte von 100 prozentigem Glyserin i 15° C 1,2658. Die Pharmakopten der verschiedenen Länder hreiben Glyserin mit verschiedenem Wassergehalt vor Das Armoi ich für das Deutsche Beich verlangt ein chemisch reines Glyserin m spes. Gew von 1,225 bis 1,285, was einem Gehalt von 84 bis 1°/0 entspricht, die österreichische Pharmakopte hat ein Glyserin m 1,25 spes. Gew mit einem Glyseringehalt von 98°/0, die britische m 1,26 spes. Gew mit einem Gehalt von 98°/0, die französische m spes. Gew von 1,242 mit 90°/0, die schweiserische mit einem es. Gew von 1,280 bis 1,285 mit 85 bis 87°/0, die Vereinigte-aaten Pharmakopte verlangt ein Glyserin mit einem höheren spes. w als 1,25 und einem höheren Gehalt an Glyserin als 95°/0. Die mülichen spesifischen Gewichte gelten für eine Temperatur von 15° C

Lichtbrechungsvernögen wänseriger Glyseriniösungen. Der osentgehalt eines Glyserins in einer Probe kann auch rasch und nau mit Hilfe eines Befraktometers bestimmt werden. Die Tabelle n Skalweit ist mit Hilfe eines Abbeschen Befraktometers genden worden. Mit Hilfe dieser Tabelle 1) kann der Prozentgehalt des yzerins in einer Probe mit einer Genanigkeit von 0 5 % bestimmt oden. Es sei jedoch darauf hingewiesen, daß die für die Brechungsponenten gegebenen Zahlen nur für die genannten Temperaturen litigkeit haben

Dampispansusgen wässeriger Glyserinlösungen Gerlach") hat "Vaporimeter" konstruiert, mit dem man die Dampispannung seeriger Glyserinlösungen leicht bestimmen kann, und eine Tabelle"; zu entworfen, welche die den Dampispannungen entsprechenden varingehalte angibt.

Die Viskosität der Glyserinösungen. Die Beschaffenheit dellierter Glyserine wird gewöhnlich entweder nach dem "Nobel Tost" er nach der Pharmakopöeverschrift des betreffenden Landes geprüft dentreilt. Die in diesen verschiedenen Verschriften gewählten aktionen, sowohl in der Art, als auch in der Intendität, augen sachen, daß wir einem absolut chemisch reinen Glyserin nur nahe nman, es aber nicht erreichen. Dort, wo die chemischen Anfordeigen der Pharmakopöeverschrift erreicht werden, können immer ih physikatische Prüfungen, wie Viskosität und das Lichtbrechungsmögen, gegen die völlige Reinheit des Glyserins sprechen.

Die Firms Georg Schicht A. G. befaßte sich im Jahre 1910 damit, i dem nach dem Kriege verhandenen Gärungsglyserin, das früher auf namitglyserin verarbeitet wurde, chemisch reine Pharmakopteware sustellen Bei der analytischen Kontrolle des angewandten Beiningsverfahrens benutzte J Kellner⁴) sum erstemmal Viskostiätzungen, für die er das Englersche Viskosimeter verwendete. Erforschung seicher Viskositätzunterschiede war gerade das

⁾ Blate 8, 279

Ohem. Ind. 7, B. 277

⁴ Blobs 8, 878.

⁴⁾ Zeitschr der Deutsch. Öl- u. Feitindustrie 1920, S. 677

Gärungsglyserin wie geschaffen, das durch Vergärung von Zocker gestellt wird. De bei dieser Gärung außer Glyserin, Alkohol, Aldek Kohlensäure noch eine kleine Welt von organischen Stoffen gest wird, so war dieses Behglyserin nicht nur reich an Salsen, sont auch reich an erganischen Verbindungen, sum Teil füchtiger Na Auffallend war und bileb die hehe Viskosität dieses Gärungsglyser Die Destillate des Gärungsglyserins wurden swar für die Dynas glyserinherstellung angenommen, da ja eine bessere Verediung ni bekannt war, doch hörte man anfänglich seitens der Dynamitfabri Klagen fiber schiechte Ausbeuten und mindere Beschaffenheit Endprodukte aus solchem Glyserin. Eine Rodestillation hatte keidem Kostenaufwande entsprechenden Hinfluß auf die Beschaffenleis Dynamitglyserins. Man leitete daher später die Gärung so, « Nebengärungen möglichst sungeschaltet wurden, und gelangte dade zu einem Destillate, das die Dynamitfabriken befriedigte.

Ein solches Destilles war auch das Ausgangunsterlal für von der genannten Akt.-Gos. horgestellte chemisch reine Pharmakop glyserin. Zuniichet wurde die Viskogität dieses Destillates bei 25 and Wesser von 26° C gemeasen und bei einem specifischen Gewie von 1,2400 bei 15°C mit 85,5 Engler Graden fostgestellt. Temperatur von 26° 0 wurde gewählt, da es die Zimmertempera des Bannes war, in dem die Viskositäten festgestellt wurden. A goführt wurden als mit ungeführ 100 g Glyserin baw Wasser. Ni woltererer Veredlung stellte Kellner bei demselben specifischen (wichte rur 10,75 Engler-Grade fest, also sine Almahme von 18 Engler Grade. Er verbouserte fortgesetzt die Beschaffenheit Olysarludostillats und kam bis auf 15,5 Hingler-Grade horunter damaelben spezifischen Gewichte von 1,3400 bei 15°C. Der in 0.001 % gehondo Aschengehalt bei Destillatglyserinen ist nicht v solchem Einfuß auf die Viskostiste, daß man ihn boschten mül Kellner konstruierte eine Tabello¹1 in der or die spezifiechen Gewich den Viskositätegraden olings gaten ohomisch reinen Ayserins gog aboratelito.

Verhalten von Glymerin und Glymeriniösungen beim ErhitzReines Glymerin aledet unter gewöhnlichem Druck bei 200° C un
geringer Zemetzung, unter 50 mm Druck bei 210° C und au
einem Drucke von 12,5 mm bei 179,5° C im Vakuum destilliert
unverändert. — Wird Glymerin langum in einer Schale auf 150
180° C erhitzt, so verdampft reines Glymerin, ohne einen Bückstazu hinterlassen. Bei 150° C fängt es mit blauer Flamme an zu brennohne Geruch zu verbreiten, wird es jedoch rasch auf Siedetem;
ratur erhitzt, so kommt es zur Entwicklung von Akrolein u
es liefert gleichzeitig einen Bückstand von Polyglyzerinen. — I
gewöhnlicher Temperatur verfifichtet sich Glymerin nicht beim Siec
punkt des Wassers können jedoch sehen merkbare Spuren entweicht
Beim Hrwärmen von Glymerin in offener Schale auf dem Wasserba

⁾ Stehe 8, 875

its ein goringer Verlust ein. Die Größe des Verlustes hängt nach isusultsser¹) ab von der Form der Schale, ob tief oder flach, von er Größe der Oberfläche und der Schnelligkeit, mit der die auf er Oberfläche siehende Luft orneuert wird.

Bine verdünnte Lösung von Gyzerin läßt sich nach Hehner") hae Vorlust bis zu einer Konzentration von ungeführ 70% einampfon Sotat man das Vordampfon welter fort, so verfüchtigt sich Hyzerin mit den Wasserdämpfon.

Scine spezifische Warme beträgt bei 15-10 C 0,578, von

Oprox. Glyserin 0,818 and von 11,8 prox. 0,956

Das Verdünnen stärkerer Glyserialösungen. Das Verdünnen on stärkeren Glyserinlösungen mit destilliertem Wasser, das in der sehnik und den Apotheken öfter erforderlich wird, erfolgt meist mptrisch, indem dem su verdünnenden Glyserin pertionsweise fasser sugesotst wird, bis es die gewünschte Stärke errolcht hat, obei es leicht verkommen kann das der Verdünnungspunkt, amentiich wenn kleinere Glyserinmengen hergestellt werden sollen, berschritten wird. Paul Verbock") empfiehlt deshalb Glyserin nd Wasser verher zu berechnen und dann die berechneten Gewichte der Volumprozente miteinander zu vermischen.

Das Gewicht des Vordümungswassers, ausgedrückt in Prosenten om Gewicht des zu verdünnenden Givzerins, ergibt sich aus der ormei

onn a die Gewichtspresente Givserin im Ausgangsmaterial bedeuten nil das verdünnte Produkt b Gewichtspresente Glyserin enthalten ill Aus einem Produkt mit 99,0 ° Glyseringehalt soll z. B eine 1 0 proz. Ware hergestellt worden, so ist z = 99.0 b = 91.0, siglich

 $x = 100 \frac{99.0 - 91.0}{91.0} = 8.70$

h. 100 Gowichtstelle des Ausgangsmaterials müssen mit 8,79 Tellen.

Für Berechnung nach Volumprozonten bekommen wir die Formel

$$y = 100 \stackrel{a}{b} - \stackrel{b}{b} D_{\frac{1}{b}}$$

Es sei indes a \longrightarrow 09,0, b \Longrightarrow 91,0, also 100 $\frac{a}{b}$ $\frac{b}{b}$ \Longrightarrow 8,79, dann is nach der Gerlachschen Tabelle D₂₀ \Longrightarrow 1,9504, y \Longrightarrow 11,08, d. h.

00 Volumerie des Ausgangsmaterials müssen mit 11,08 Volumen sie Wasser verdüngt werden,

⁷ S. f anal Chem. 90, B. 65

Analyst 1887, B 65.
 Bolfens.-Etg. 1981 S. 65.

Verbeck¹) hat nachstehende Tabelle berechnet, die für die Glysseine mit 86,5, 91,0 und 98,5 % Gehalt die sur Verdünnung erforderliche Menge Wasser absulesen gestattet.

ch (100 kg)	G:	ysori 1 vilaseki	gohel • Cly	t earlns	(100 lat)	Glyseringehalt des gewünschten Glysorks				
	86,5	01.0	95,0	98,6		8 6, 5	91,0	95,0		
1 5		lıg Wa		_	1 E	kg Wuser				
00000000000000000000000000000000000000	15,61 18,49 18,98 15,14 18,08 14,91 14,80 14,91 14,45 14,45 14,45 14,10 18,99 18,97 18,64 18,64 18,64 18,64 18,68	9,80 9,78 9,87 9,84 9,84 9,12 9,12 8,90 8,79 8,88 8,84 8,13 8,03 7,91 7,80	8,96 4,96 4,96 4,96 4,74 4,68 4,48 4,48 4,91 4,11 4,11 4,10 8,89 8,79 8,88 8,47 8,16	1,78 1,48 1,88 1,93 1,09 0,91 0,91 0,51 0,51 0,51 0,51 0,50 0,10 0	97,5 97,4 97,2 97,1 97,0 96,8 96,7 96,5 96,4 96,4 96,8 96,9 96,9 96,8 96,8	19,79 7,14 19,60 7,08 19,49 6,92 19,87 6,81 18,95 6,70 18,14 6,59 19,08 6,48 11,90 6,87 11,79 6,96 11,68 6,15 11,67 6,04 11,46 7,98 11,88 8,48 11,91 5,71 11,10 5,60 10,98 5,49 10,87 5,98 10,75 5,97 10,64 5,16		9,18 9,48 9,48 9,81 1,80 1,70 1,58 1,47 1,58 1,47 1,96 0,94 0,74 0,88		
97,9 97,8 97,7 97,6	13,18 13,00 12,94 13,83	7,48 7,47 7,86 7,84	8,15 9,95 2,84 9,74		95,4 95,8 95,8 95,1 95,0	10,40 10,99 10,17 10,06 9,94 9,89	4,98 4,84 4,78 4,69 4,51 4 40	0,638 0 458 0,858 0,91 0,11		

(100 kg)	Glyseringehalt des gewinsehten Glyserins		Glyseringeha des gewürzehlter (dlysering		imechten	(100 Lt	Glyseringohalt des gewünschien Glyserine	
	86,5	0,16	ŢŢ.	86,5	91,0	見り	KG.A	0,18
16	kg W	kg Water		AB kg Wasser		18	kg Wasser	
94,9 94,8 94,7 94,6 94,4 94,4 94,3	9,71 9,60 9,48 9,86 9,95 9,18 9,09 8,80	4,99 4,18 4,07 8,94 8,95 8,74 8,68 8,88	94,1 94,0 98,9 98,6 98,6 98,6 98,6	8,79 8,67 8,85 8,44 8,89 8,91 8,09 7,98	8,41 8,80 8,19 8,08 8,97 8,86 8,78 8,84	7,56 7,68 7,68 7,61 7,40 7,98 7 17 7,07	98,8 98,1 98,1 98,0 98,9 98,8 98,7 98,6	9,58 9,49 9,81 9,90 9,09 1,98 1,87 1,75

¹⁾ Selfaneloder-Etg. 1921

(100 kg)			rdinoendes erto (100 kg)	Glysori des good Olys	handan	(100 kg)	Glysori des payt	in series
	86,5	91,0	88	86,5	91,0	₽f	86,5	01,0
8	kg Wasser		88	kg Wasser		8	kg Wesser	
1448 1448 1449 1449 1449 1499 1499 1499	6,94 6,82 6,71 6,89 6,17 6,94 6,17 6,01 8,98 8,48 8,48 8,48 8,49 4,97 4,96 4,74 4,62	1,65 1,54 1,48 1,21 1,10 1,99 0,77 0,66 0,44 0,38 0,11 0,0	999944944944944946488888888888888888888	4,51 4,89 4,16 4,06 4,06 8,88 8,70 8,58 8,47 8,19 8,01 9,77 2,54 8,19 8,19 8,19 8,19 8,19 8,19 8,19 8,19		86,4 86,9 86,1 87,9 87,9 87,8 87,8 87,8 87,8 87,8 87,8	9,90 9,90 1,97 1,85 1,78 1,80 1,90 1,90 1,90 0,81 0,81 0,81 0,81 0,81 0,81	

Dan Gefrieren von wässerigen (Hyserinfösungen Über das frieren von wasserhaltigem Glyserin sind mehrfach Boobachtungen gestellt, z. B. von Fablan!). Er hat gefunden, daß Glyserin ungen vom spesifischen Gewicht

```
1,024 gettieren bei - 1° B.
1.051
                   -- y•
                             1,159 )
1,075
                   — 5°
                             1,179
                  — 14° "
                                     noch nicht gefrieren
1,105
                             1,104
                                        bel -- 28 B
                  — 11°
1.117
                             1,389
1.127
                   – 216 bla
                             1.341
                  - 27 R
```

Ferner ermittelte Bolley folgende Gefrierpunkte von wässerigen yzorinlösungen

<u> </u>		
Gew % G lymei n	Spes, Gew	Gotrierpunks
10	1,0115	— 1,0°O
20	1,0498	— 1 ,5° .
80	1,0771	— 6,2° <u> </u>
40	1,1045	— 17, 2 °
46	1,1188	- 26,2°
5 0	1,1810	— 8 1 ,0° ,
		unier
60	1,1582	— 85,0° "
A 1		

⁷⁾ Dingl. pol. J 188, 8, 848.

Verhalten des Elyserins zu verschiedenen Lösungsmittels. (
zerin ist auch in allen Verhältnissen mit Alkohol mischber, auch le
löslich in einem Gemisch von Alkohol und Äther, schwer aber in Ät
allein. 1 Teil Elyserin vom spez. Gew 1,25 breucht ungefähr 500 T
Äther zur Lösung. He ist daher nicht möglich, Glyserin aus sei
wässerigen Lösung mit Äther auszusiehen 9 Teile Elyserin lösen sici
100 Teilen Äthylssetat. He ist unlöslich in Chloroform, Petroläther, Ber
und Sich wefelkohlenstoff, unlöslich auch in Festen und Ölen¹). In is
zentrierter Schwefelslure löst sich Elyserin zu Glyserinschwofelslure,
beim Kochen mit verdännter Säure in Givserin und Wasser seriegt w

Lösungsvermögen des Elysorins. Elysorin besitet ein bec tendes Lösungsvermögen für viele Stoffe. Nach Klewer^a) lö

30 Telle Kupfervitriol. 100 Talle Glyserin 98 Telle Kristalleoda. Risenvitciol. 96 Borax. Bronkali በብ 35 , Bleisseta i Ohlorzink. **አ**ብ Oft. _ Ammoniumkarbonst. . Alaun. 20 40 TU Jodkalium. 10 Amenico Sture.

30 Telle Ammoniumehlorid

10 Chlorbaryum,

10 Kupferancias,

H . Natriumkarbonak

7,5 , Queckellberchlorid.

Glyserate. Glyserin löst kaustische Alkalien, alkalische Erden t Bieloxyd unter Bildung von Glyxeraten. Kalk, Strontian und Bawerden aus solchen Lösungen durch Kohlensäure fast volktiln gefällt, so daß nur eine geringe Menge der Erden in Lösung hie In Gegenwart von kaustischen Alkalien löst Glyserin auch Eisexyd, Kupferoxyd und Wismuttoxyd auf Diese Oxyde werden n Bullnheiner*) nicht zu Metallen redusiert, sondern höchstens die niedrigeren Oxyde übergeführt, dagegen werden die Oxyde Silbers, Goldes, Quecksilbers, Bhodiums, Palladiums und Piatins be Erhitzen mit alkalischer Glyserinlösung zu Metallen redusiert. I folgenden Glyzerste sind in reinem Zustand dargestellt

Monona strium glysera s (NaC₂H₂O₃) bildet eich beim Krwärm von Natziumslichelas mis Glyserin. Der dabet entstehende Nied schlag besteht aus rhombischen Kristallen von der Forn NaO₂H₂O₃ + C₂H₂O Die Kristalle sind äußerst scritisslich. Be Erhitzen auf 100° C entweicht der Kristallalkohol und isse Monnatzium glyserat els ein weißes, stark hygroskopisches Pulver surüdas durch die geringsten Spuren von Wasser in Glyserin u kaustische Soda soziegt wird. Wird bei der Derziellung von Monnatzium glyserat Natziummethylat state Natzium alkoholat benuist, hat die entstehende Vertindung die Formet NaO₂H₂O₃ + OH₂O

Obsemische Technologie und Anstyse der Ote, Fette und Waches, Bd. S. 147, Braunschweig 1905.
 Bull. Soc. chim. 18, S. 279.

[&]quot;) Foreshingsber, fiber Lebensmittel 1897 S. 12 and \$!

Dinatriumglyzorat (Na₂C₂H₂O₂) wird durch Verreiben der aristelle des Mononatriumglyzorats mit 1 Mol. Natriumalkoholat nter absolutem Alkohol und darauf folgendem Koohen des Genleches während einiger Stunden erhalten.

Die Kaliumglyzerate entsprechen vollständig den Natrium

orbindungen.

Kalalunglysorat (Ca.C.H.O.) ist ein kristellinisches Pulver in wird durch Erwärmen von 14 Teilen Kalaiumoxyd mit 28 Teilen rassorfreiem Gysorin auf 100° C und Abkühlen des Gemisches, so-ald eine hoftige Besktien eintritt, gewonnen. Durch Wasser wird is Verbindung in Kalaiumoxyd und Glysorin serlogt.

Baryumglyzorab (BaC₃H₂O₃) ist oin zerfließliches Pulver. He died durch Erwärmen von 67,1 Teilen wasserfreien Glyzorins mit 00 Teilen Baryt auf 70°C dargestellt. Durch beißes Wasser wird to Vorbindung ranch in Glyzorin und Baryt zometzt. Kaltes Wasser

dekt nur langeam derettf ein

Monoplum boglysorat (PbC₈H₈O₈) wird durch Eintragen von (N)g Bleibydroxyd (exhalten durch Eingleßen einer warmen Lösung en Bleinitzet in einen großen Überschuß erwärmter Ammoniaklösung nd Trocknen des Niederschlags auf dem Wasserbade) in 1000 gleidendes 85 prox. Glysorin unter fortwährendem Umrühren geronnen Die Masse wird auf 0° abgekühlt wonach bei 0° 3500 contikohol zugesetzt werden. Das so dargestellte Monoplumboglysorat nthält noch ein wenig Salpetersäure und hat wahrscheinlich die eigende Zusammenschung 3 PbC₈H₈O₈ PbNO₈ Pb(OH).NO₈

Ein von Salpetermure freier Produkt wird meh Morawaki[†]) wie olgt erhalten Man löst 22 g Bleinitrat in 250 com Wamer setzt 0 g Glyzerin zu, erhitet und gießt in die siedenkle Löning eine onzentrierte Löning von 15 g Kalihvdrat. Ein leichter Niederchlag wird abfiltriert und das Flitrat kristallisieren gelanten. Nach inigen Tagen scheidet such eine große Menge feiner weißer Nadeln en Monoplumboglyzerst aus. Wird basischen Bleissetzt statt Beizueker angewenden so entstehen hasische Plumboglyzerste von len Formeln Ph₂(C₂H₂()₃1, und 4 PhC₂H₂O₃.PhO

Dinatriummanganoglysorat [Na (O.H.O.) Mn] wird durch Cochon von wesserfreiem Glysorin mit 1,1 Tell kaustischer Soda om spes. Gew 1,88, dem 4 Telle frisch gefälltes Mangansuper-

zyrthydras zugosotat rind, crhalten.

Monone brium ou proglyxers bwird dargestellt durch Eintragen on 15 g Kupferexydulhydrat, 15 eem Wasser, 2,5 bis 8 g Gly srin und 8 g festem Natronhydrat in einem Kolben, wonach um teschützelt wird, bis das Natronhydrat gelöst ist. Hisrauf werden 50 eem Alkohol von 95 % xugesetzt. Man filtelert ab und setzt vieder Alkohol su, bis eine deutliche Trübung beobachtet wird. Nach echs bis schnstündigem Stehen scheiden sich feine blaue Nadeln en der Formel (NaCuC₂H₂O₂) + C₂H₂ OH + 9H₂O ab. Trocknet

¹⁾ Journ. L. pekt. Chem. 23, 406.

man die Kristelle im Vakuum bis 100° C, so entweicht der Alkoh und 8 Mol. Wasser und das fals (NaCuC, $H_{a}O_{a}$), + 6 $H_{a}O$ bleibt surüc Wird Kupfernitzst angewardt, so erhilt man hexagonale Thiolohe von der Zusammenseisung (NaCuC, $H_{a}O_{a}$), + 8 $H_{a}O$ Diese Kristel entstehen nur, warm eine gewisse Menge Natriumnitzst sugagen is

Hyserinester De Hyserin die Eigenschaften einer schwache Base begist, verbindet es sich mit Säureradikalen unter Bildung vor Batern. Die wichtigsten Ester sind natürlich die Verbindungen vor Glyserin und Fettsäuren. Von den durch Vereinigung von Glyseri und sonstigen Radikalen entstehenden Estern sind teils von med sinischer, teils von technischer Bedeutung wie die Glyseris phosphorsäure, das Glyserylarsenit, das Azetin, die Chlothydrine und vor allem die Salpetersäureester des Glyserin

Das Glyserintrinitrat C_sH_s(O.NO_s)_s, gewöhnlich als Nitre glyserin bezeichnet, wird dargestellt durch HinfileSenlassen vo konsentriertem Glyserin in ein Gemisch von 1 Tell stärkster Septembure und 2 Tellen konsentrierter Schwefelsläure. Es ist ein

schwere, ölige Fittenigkeit von der Dichte 1,500.

Zur Damiellung löst man 100 Telle Glyserin von rund 98° in 8 Teilen Schwefelskure von 68° B und trägt die Lösung in ei abgekühltes Gemisch von 280 Teilen Salpeterslure von 48 B m 300 Tellen Schwefelsture von 66 B ein. Nach 24 Stunden heb man das Nitroglysmin ab, wäscht mit Wesser und Sodelösung untrocknet fiber Schwefelskure oder bei 30 bis 40° C. He in ein ölige, blafigelbe Flüszigkeit, die bei - 20° C in langen Nadal kristallistert. The spex Gewicht ist 1,5144 bel 40 und 1,600 be 18 C. 1 g lies eich ungeführ in 800 ccm Wasser, in 4 ccm aber lutern Alkohol, in 18 com Methylalkohol, in 120 com Schwefe kohlenstoff, kaum in Glyssein. In Ather, Chloroform, Riscoulg un Phonol ist on leicht löelich. He schmeckt süßlich und gewürzhei und zugleich brennend. He ist giftig. In reinem Zustende ist da Mitroglyserin sehr beständig. Schlecht gewaschen zerseits es siel allmanlich unter Bildung von Oxaleiture, Glyserinelure und sel petriger Stare. He ist besonders ausgeseichnet durch seine Fähig keit, durch helligen Schlag oder Stoß, sowie beim Erhitzen au 257 O za explodieren. In absolutem Alkohol gelöst, ist os nich: explosiv, chenco verbrenni es bei languamem Erhitmen ohne Explosion

Glyserinarsenit (C₂H₂AsO₂) wird durch Aufldeen von arsoniget Sture in Glyserin erhalten. He hat butterähnliche Konsistens und schmikt bei 50° C zu einer viskosen Plüszigkeit. He zeneist sich oberhalb 250° C und verfüchtigt sich mit Glyserindämpfen. He ist noch nicht sicher festgestellt, ob sich das Arsenik in einem Strom überhitzten Wasserdampfes gleichseitig mit Glyserin verfüchtigt, oder ob es durch den Dampf hydrolysiert wird. Jedenfalls findet sich arsenige Säure im Destillat. Daher kann Glyserin durch Destillation allein nicht vollständig von Arsen befreit werden²).

¹⁾ Bor d. Deutsch. shem. Ges. 1876, S. 509.

Die Glyserinphosphorsäure [C₈H₁O₈.PO(OH)₂] bildet sich durch die Einwirkung von Phosphorsäure oder Phosphorsäure-anhydrid auf Glyserin. Die freie Säure ist siemlich unbeständig. Beim Konsentrieren sersetut sie sich unter Abgabe von Phosphorsäure. Ebenso läßt sich die Säure nicht aus ihren Salsen durch Einwirkung von Minoralesken gewinnen, da sich hierbei Phosphorsäure abspaltet. Die Glyserimphosphorsäure ist besonders wegen ihrer Verwandtschaft sum Lestihin, dem Bestandteil der Nervensubstans, des Gehlens, des Eldotters usw von Interesse.

Das Austin des Handels ist ein Gemisch von Diszetin [C,H,OH)(OC,H,O),] und Triesetin [C,H,(OC,H,O),], also von Hasig-Murchighyserid und Emigafuresrighyserid. Man orbilit es durch Erhitzen von Glyserin mit Emigafuresnhydrid und Kallumbisulfat.

Von den Chlorhydrinen haben das Dichlorhydrin und das Epichlorhydrin schon seit längerer Zeit technische Verwendung gefunden, während das Monochlorhydrin erst in neuerer Zeit in die Technik eingeführt ist, es wird jetzt in der Sprengstofftechnik verwendet.

Das Mongehlerhydrin wird entweder durch Erhitten mit Salzsäure unter Druck oder aus Glyserin und Chlorschwefel bei 50 bis 70° C oder aus Glyserin und Salzsäure in Gegenwart einer organischen Karbonsäure hergestellt. Es hat ein spezifisches Gewicht von i 888 ist mit Wasser und Alkohol in jedem Verhältnis mischber in Äther Selich und siedet unter 18 mm Druck bei 189° C

Das Diehlerhydrin (C_sH_sOl_sO) entsteht durch Frwärmen von wawerfreiem (Hysorin mit der 11/_s fachen Menge Chlorschwefel im Korhankbade während mehrerer Stunden. Ka bildet eine farblose und fast geruchlese Filerigkeit von etwas strupöser Konsistens, ist in etwa 10 Teilen Wasser löslich, hat ein spezifischen Gewicht von 1898 bei 10° C und siedet bel 170 bis 177° C. Es ist ausgesoichnet durch sein Lösungsvermögen. Es löst z. B. Kopal und andere harte Harse in der Kälte, fein gepulverten Bernstein in der Wärme, sehr leicht auch Nitrosellulose. Da es anßerdem bei den gewöhnlichen Arbeitstemperaturen nicht leicht entstindlich ist, so scheint es berufen, in der Technik eine Bolle zu spielen. Es ist zueret von H. Flomming in Kalk hergestellt.

Das Epichlorhydrin (C.H.ClO) ontsteht, wenn man das Dichlorhydrin mit ungefähr der Hälfte Natronhydrat nicht über 180° C erhitet und wurde auch suerst von H. Flemming dargestellt. En ist eine farblose, etwas chloroformähnlich riechende, leicht bewegliche Flüssigkeit, hat ein apes. Gew von 1,191 bei 15° C und siedet bei 117° C. Auch diese Verbindung zeichnet sich durch ein hohes Lösungsvermögen gegenüber den Harsen, Nitrossilulese u. del aus.

Verhalten des Glyserins zu Hefepfisten. Des Glyserin ist nicht gärungsfähig wie die Kohlehydrate, ein Zusats von Glyserin hemmt vielmehr die alkoholische Gärung. Man hat swar gefunden, daß eine verdünnte wässerige Glyserinlösung bei Zusats von Hefe nach elnigen Monaten in Propionaliure übergaht, nach Boos1) koi dieses Verhalten aber nur dem unreinen Glyserin au. Dagegen es nach den Untermehungen von Berthelot^a, Bechamp^a) Hoppe') in Bertihrung mit faulenden organischen Substanzen, Kiss, Fleisch new bei Gegenwart von Kreide in Garung über, ce bilden sich Resigniture, Propionadure, Buttiersture, Valerianal Kapronsture, etwas Alkohol, Kohlensture, Wassenstoff und Sticks Beim Gären einer höchstens 32 pros. wässerigen Glyserinlöss durch Schleomyzoten bei Gegenwart von Kreide ethielt Fitz") har enoblich Normalbutylalkoholat, etwas Athylalkohol und Normalproj alkohol. Bei der Gärung durch andere Spalipilise enistehen Alko Butterslure, etwas Budgellure, wante odor gar keine Bernsteluskt Rine von Fits") mit Bazillus butyrione verschate Glyserinlöst lieferte bei Gegenwart von Kreide und Nährselson 1/1 Teile 1 methylenglykol, 1,7 Telle Milohature, 17,4 Telle Butterature u 8,1 Telle Butylelkohol.

Verhalten des Glynerius gegen Resgennies Die charakterb sche Reaktion des Glyzerins ist die Bildung von Akrolein, d beim reschen Erhitzen entsteht und durch seinen höchst durc dringenden Gerneh lolcht erkonnbar ist. Derselbe Gorneh zeigt auwann Glysaroide verbreumen, s. B. wann ein Talglicht ausgeblas wird. Die Bildung von Akrolein läßs alch am leichtosien durch \ mischen von Glyserin mit wasserontsiehenden Substanzen, wie Kaliu bisulfes nachweisen

$$Q_{1}H_{1}O_{2} = Q_{1}H_{1}O + 9H_{2}O$$

Das Akrolem ist löslich in Wasser und siedet bei 52,4" (schärfsten Beagonsjen sur Eintdeckung von Akrolein in wässeriger Lösu. sind eine sumoniskalische Lösung von Silbernitres (Reduktion zu m tallischem Silber unter Spiegelbild) und das Schiffsche Reager (eine Lösung von Rosantlin, das durch schweflige Saure entfärbt is Bei Gegenwart von Akrolein wird die rote Farbe wieder bergestell die Schiffsche Reaktion ist jedoch weniger empfindlich als die Silbe apiegalproba.

Eine mit Glyserin oder einer verdfinnten Glyserinkeung b feuchtete Boraxperle gibt in der Flamme eine grüne Färbung, ein Farbung, die eine allgameine Rocktion des Alkohols ist. Wird Glyseri su einer kalten Borarlösung, die durch Zusatz von Phonolphthald rot gefärbt wurde, gegeben, so verschwindet die Färbung. Beim Er wirmen britt die Filebung wieder auf, um beim Erkalten wieder z versch winden.

Nach den Untermochungen von William Duncan wirks Glysart als Katalysstor unter Bildung des Natronsalzes der Glyzerinborskurt

⁾ Berl, Ber 1876, 8, 009,

⁷⁾ Ann. d. chies. et phys. 38, S. 348 7) Stecke. f. Chom. 1869, S. 664, 7) Stecke f. physicil. Chom. 1895, H. 368, 8. 1848; 1877, S. 206; 1878, S. 42. 9 Berl Ber 1881, 8. 874.

nach der auf Borax einwirkenden Menge Glyserin entsteht freie crature oder Clyserinborsture nach folgenden Gleichungen

d

a Natronaula ist eine welke, gelatinõse Masse. Die freie Saure uddet sich aus durch Zusatz von Alkohol und Asston zu einer sung von Boessture in Glysorin. Sie ist eine durchsichtige hornige Masse, einbasisch, gemäß der Bildungsgleichung

$$C_{\bullet}H_{\bullet}(OH)_{\bullet}$$
; $H_{\bullet}BO_{\bullet} = C_{\bullet}H_{\bullet}$ Off $HBO_{\bullet} + 8H_{\bullet}O$

e Olyserinborsaure ist eine erheblich stärkere Saure als die Bortre und last sich im Gegenests zu dieser mit Phenolphthalein sterleren.

Erhites man nach Jaffé¹) Glyserin mit Silbernitrat im Wasserd bis es anfängs sich zu vorfärben, setzt aledann einige Tropfen amonik zu, zo bildet zich bei weiteren Erhitzen ein Miberspiegel. aßt man von ihm ab und orbitzt in einem andern Gefäß, so bildet h stein von neuem ein Bilberspiegel. Versetzt man das Glyzerin t überschüssigem Ammoniak, so findet beim Erhitsen mit Silber rat keine Reduktion stata. Erst wenn ein Teil des Ammoniaks agotrieben ist, steigt die Tomperatur bis zu dem Grade, bei dem e Reduktion stattlindet. Nach Zusatz von Kall oder Natron scheidet h sofort Silber auc.

Anf Fohlingsche Lösung wirkt Glyzorin nur schwach ein d anch nur dann worm es slomlich konsontriert ist. Kocht man die sume 10 Milnuton and (llysoria und ließ sie denn 14 bis 48 Stunden hen, so erhält man einen gelben bis reten Niederschlag. Bei rkom Vordilunen mit Wasser tritt (ile Reaktion nicht mehr ein

Glysarin wird durch Bohandeln mit Kallumbichromet und hwofolsauro vollständig zu Kohlensaure und Wasser verbraunt, i folgendo Gleichung zoigt

$$\frac{3C_{8}H_{a}O_{4}+7K_{4}Cr_{4}O_{7}+28H_{4}SO_{4}=7\{Cr_{4}(8O_{4})_{8}+K_{4}SO_{4}\}}{90O_{4}+40H_{4}O}$$

Der Nachweis von kleinen Mengen Glyserin (bis hersb zu 8 mg) olgs nach Mandel und Neuberg") durch Oxydation mit Hypoortilosung und Kochen der Lösung mit Saksature und Orein, wobei e violette oder grüne blane Firbung entsteht.

Beim Erhitsen von Glysoch mit Phonolen und Vitrioläl auf 120°C stehen Farbstoffe (Glyscreine). Werden nach Reichl^a) 2 Tropfen

Chem. Etg. 1890, S. 1493.
 Biochem. Z. 1915, S. 214.
 Benedikt Ulser, Analyse der Fette und Wachesrten, S. Ans. 45, Beeth 1998.

Glyserin, 2 Tropfen geschmolsenes Phenol und ebensoviel Schreiture vorsiehtig etwas über 190° C erhitst, so bildet sich in harsertigen Schmelse bald eine braune feste Masse, die sich dem Abrühlen mit prachtvoll karmotsinroter Farbe in Ammoniah Die Reaktion gelingt nicht, wenn Substanzen vorhanden sind mit Schwefelskure kohlige Produkte geben, da sich diese in Ammonit dunkelbraumer Farbe lösen, wodurch die rote Farbe verswird. — Wird nach dem oben genannten Chemiker eine kleine k der auf Glyserin zu prüfenden Substanz mit Pyrogallof und meh Tropfen einer mit dem gielehen Volumen Wasser verdünnten Schwalure gekocht, so färbt sich die Flüszigkeit bei Gegonwart Glyserin deutlich rot, nach Zusatz von Zinnehlorid violettrot. K hydrate und einige Alkohole geben ähnliche Färbungen, die Mög koft ihrer Anwesenheit muß also anageschlossen sein.

Spaltung und Verseifung der Fette. Die Zorlegung der I in Fettelluren und Glyserine kann auf verschiedenen Wegen err werden. Sie erfolgt schen durch Wasser allein, aber erst bei hältnismäßig hoher Temperatur; sie kann aber auch schen be wähnlicher Temperatur vor sich gehen, wenn gewisse natürlich kommende Fermente mit den Fetten vermischt worden. Sie ferner erfeichtert, wenn dem Wasser eine gewisse Menge Base Säure sugesetzt wird, bei weltem leichter findet sie statt, wenn dem Wasser susammen eine sur Bindung der entstehenden Shinreichende Menge von Base (Kali, Natron, Kalk, Magnesia, i oxyd) angewendet wird. Statt der Säuren entstehen dann die Scheser Basen, die Seifen genannt werden. Um den Preseß di Speltung zu verstehen, muß man sieh vergegenwärtigen, daß Glyseride als Atherarten die Fähigkeit besitzen, durch Aufna von Wasser sieh in ihre Generatoren zu spalten.

$$\underbrace{\mathbf{Q_{a}H_{a}(O_{10}H_{ba}O_{a})_{a}}}_{\text{Trindencia}} + \mathbf{S}\,\mathbf{H_{a}O} = \underbrace{\mathbf{Q_{a}H_{a}(OH)_{a}}}_{\text{OHymicia}} + \underbrace{\mathbf{Q_{10}H_{ba}O_{a}}}_{\text{Stear fundamen}}$$

Bei Vorwendung ausreichender Base erfolgt der Proxeß in folger Wolse

$$C_{a}H_{a}(C_{b}H_{aa}O_{a})_{a} + 8 \text{ KOH} - C_{a}H_{a} (OH)_{a} + 8 \text{ K}(C_{b}H_{aa}O_{a})$$

$$2C_{1}H_{1}(U_{1}H_{2}U_{2})_{0} + 2C_{1}(OH)_{1} - 2C_{1}H_{2}(OH)_{2} + 2C_{2}(U_{1}H_{2}O_{2})_{1}$$

Bei Verwendung von Ätznatron ergibt sich dieselbe Gleichung bei Ätzkali, bei Verwendung von Magnesia dieselbe Gleichung bei Kalk,

Withrend man urspringlich unter Verseifung nur den Proventand, der beim Koehen der Fette mit starken Basen vor i geht, wobei sich Glyserin und fetteaure Salas bilden, bezeichn man spiter jede Reaktion, bei der sich die Fette (auch ohne i wirkung von Basen) in Glyseste und Fetteilure seriegen, als V seifung. Man sprach dashalb von saurer Verseifung, Wasserverseift

sw Neuerdings ist man wieder mehr dazu übergegangen, nur von erzeifung zu sprechen, wenn eine wirkliche Seifenbildung stattzunden hat, also eine Sabbildung der Fettsäure, während man den rozeß, bei dem keine Seifen entstehen, als Fettspaliung beseichnet.

2. Die Untersuchung der Fette und fetten Öle.

Bei der Untersuchung von Fetten und fetten Ölen kann es ih um die Lösung sehr verschiedener Aufgaben handeln. Es kann is chemische Konstitution eines Fettes oder Öles, seine Identität, In Gehalt an festen und flüssigen Glysoriden, an Glysorin, an freien ettelluren und eine absiehtliche oder unabsiehtliche Verunreinigung its andern Fetten oder Ölen oder auch mit fremdartigen Beisengungen festgestellt worden rollen. Die erste Frage die Frage seh der chemischen Konstitution eines Fettes zu lösen, ist Sache er Wissenschaft und soll uns hier nicht beschäftigen, die andern ntersuchungen sind aber häufig in den verschiedenen Zweigen der ettindustrie erforderlich, so daß es geboten erscheint, auf die verschiedenen dabei in Anwendung kommenden l'rüfungsmethoden hier lier einzugehen. Man kann sie in drei Klassen einteilen in organo optische, in physikalische und in chemische.

Organoloptische Methoden. Die organoloptischen Mittel, h. der Geruch, der Geschmack, die Farbe, sind beim Handel mit Ölen is am meisten angewandten Kriterien der Göte. Sie seisen selbstersähndlich eine große Übung voraus, sind aber keineswegs zu rhässig, da Farbe, Geruch und Geschmack der Öle sich nicht nur in dem Alter sondern auch mit der Abstanmung äudern. So hat B Leinöl aus russischer Saat einen andern Geschmack als solches us indischer Saat. Den Geruch eines Öles pflegt man zu prüfen, idem man es in der inneren Handfläche verreibt auch hat man orgeschlagen, einige Tropfen des zu untersuchenden Öles in einer leinen Porzellanechale verzichtig zu erwärmen und zur Vergleichung ieselbe Operation gleichzeitig mit einem andern Öle derselben Art orsunehmen.

Von wirklichen Wert für die Uniersuchung der Fette sind nur ie physikalischen und chemischen Methoden in manchen Fällen senn aber auch als uns im Stich.

Die Probenshme. Handelt es sich um die Untersuchung einer rößeren Partie eines Fettes oder Öles, so kommt es in erster Linie arauf an, eine richtige Durchschnittsprobe au erhalten, und ist daher ie Probenshme von äußerst großer Wichtigkeit. Gerade in dieser linsicht wird viel gesündigt, da die Durchschnittsproben meist von auffeuten und nicht von Technikern gezogen werden. Bei Ölen ist ie verhältnismäßig leicht ausführbar Für den Fall, daß sich Steazin usgeschieden hat, muß man durch Umrühren resp. durch Rollen es Fasses, in welchem sich das Öl befindet, eine möglichet gleich ausgeschiedenen Fettes herbeiführen. Bei den seten Fetten ist es schwieriger, eine richtige Durchschnittsprobe su

siehen. Nach Lewkowitsch') ist hierfür die folgende Methode den Sechlifen und Fahrlich fiblich Mit Hilfs eines Probestech werden mehrere Fettsylinder von mindestens 20 om Länge u 2,5 om Dicke jedem Faß entnoumen und diese Proben in d Nettogewicht der Fisser entsprechenden Mengen gemischt. Die erhaltene Masse wird alsdann auf dem Wasserbade in einer Sch bei einer 60° U nicht übersteigenden Temperatur erwirmt. Sob das Fett geschmolzen ist, wird die Schale vom Wasserbad abgenomn und die Masse tüchtig durchgerührt, durchgeknetet, damit Was und Verunreinigungen sich nicht am Boden des Gefäßes absetzen könr

Gang der Untersuchung. Die Untersuchung der Fette begit mit der Bestimmung des Wassers und derjenigen fremder Substant die ihnem von der Darstellung her anhaften oder absichtlich o unsbeichtlich sugesetzt und leicht zu entfernen sind, und mit Darstellung reiner, von diesen leicht entfernbaren Stoffen befrei Fettenbatens.

Bestimmung des Wassergehaltes. Um den Wassergehalt bestimmen, werden es. 5 g des Fettes in ein mit einem hineingestell Glassish gewogenes kieines Bechergias oder in eine Glasschale bracht und unter öfferem Umrühren bis zur Gewichtskonstans trocknet. Bei Leinöl wird im Kohlensfarestrom die Wasserbestimms vorgenommen, bei Fetten und Ölen mit fischtigen Fettesturen n auch auf diesen Umstand Böcksicht genommen werden.

Zuweilen werden feste Fette, namentlich Talg, in betrügerisch Abeicht mit kaustischem Kall oder Kaliseife versetzt, indem dadurch die Fähigkeit erhalten, größere Quantitäten Wasser ausnehmen. In diesem Falle läßt sich das Fett durch Trocknem 100° U nicht wasserfrei erhalten, man bestimmt dann am besten Gehalt an Fett, Verunreinigungen und Pottssche und findet Wassergehalt aus der Differens.

Bestimmung von Mehtfetten Zur Bestimmung der festen frems Substanzen, wie Hautfragmente, Pflanzenteile, Schmutz usw., wurd vor dem Kriege 10 his 20 g Fett in einem Kölbahen mit Petroleu Ether extrahlert und sodann durch ein vorher getrocknetes Fil gegossen, das mit demselben Lösungsmittel fettfrei gewaschen wur Hierauf trocknete man bei 100°C und wog. Die Gewichtenungh sab den im Fett enthaltenen Schmutz.

Zu beschten ist, daß eine Ansahl feteihnlicher Stoffe, wie Ha Paraffin, Mineraldie, Teerdie und Harzöle, mit den Fetten innig v mischt, erst bei der weiteren Untersuchung des Fettes aufgefund und ihrer Menge nach bestimmt werden können, aowie die in c Abfallfetten meist enthaltenen Oxyfetteiluren, da sie in Petroliki nicht löslich sind, daher mit als Schmuts abgeschieden werden. I dem Mangel an niedrig siedendem Petrolikiher war man genötigt, obis Verfahren absnändern, woranf wir weiter unten nilher eingehen werd

^{*)} Chana. Teaksologie und Analyse der Frette Üle und Wachen, Bd S 160, Braunschweig 1905.

Physikalische Mothoden. Von physikalischen Higenaften der Fette hat man das spezifische Gewicht, den Schmelz

Bratarrungspunkt, das Lichtbrechungsvermögen, die kosität, das optische Drehungsvermögen, die Löslichkeit das elektrische Leitungsvermögen herangesogen. Von diesen am wichtigsten die Bostimmung des spezifischen Gewichts und Schmels- und Ersterrungspunktes.

Die Ölwagen. Für den Handel mit Ölen hat man besondere Apparate, nannte Ölwagen oder Oleometer konstruiert, die eine sehr große schiche Spindel und ein sehr langes Bohr besitzen. Die geschlichsten sind das Lefébresche Oleometer, die Fischersche age und das Brizzehe Arkometer für leichte Flüssgkeiten. Oleometer von Lefébre hat eine Skala, auf der die spezifischen lehte der im Handel verkommenden Öle angegeben sind. Da leht gut ausführber ist, vier Ziffern nebeneinander auf die Skala utragen so westen die beiden ersten fortgelassen. So steht z. B. Rüböl 15., wilhrend 0,915 zu lesen ist. Links von der Skala, nüber den Zahlen der spezifischen Gewichte, stehen die Namen verschiedenen Öle.

Die Ölwage kann bei der Prüfung der Öle ganz gute Dienste in man darf aber nicht glauben, daß man sich unbedingt auf rerlamen kann, da die Unterschiede in den spezitischen Gewichten Öls oft sehr weit auseinandergehen und Schwankungen des itischen Gewichts ein und desseiben Öles je nuch Alter, Bengsart usw oft eisense groß sind, wie die Unterschiede zwischen n. Öl und einem niedem das als Verfälschungsmittel dient

Heatimining des Schmelz- und Freierrungspunktes. Zur Bemung des Schmelzpunktes sind vorschieden Methoden in ching gebrucht. Die wichtigsten sind i Man sangt das geselsene Fott in Hanröhrehen auf lätt es wieder erkalten und die Röhrehen in ein Gefätt mit Wasser Man erwärmt langsam beobachtet an einem in das Wasser getauchten Thermometer Lemperatur, bei der das Fott durchschtig wird. 3 Man überdie Kugel eines Thermometers mit dem Fett, taucht das mometer in Wasser das man langsam erwärmt, und beobachtet lemperatur, bei der das Fott sich abliet. Bei beiden Verfahren man das Röhrehen resp. das Thermometer mit dem wieder orten Fett erst einen oder bei gans weichen Fetten, zwei Tage ite legen, bevor sie sum Versuch benützt werden, da die Fette, mitlich die weichen, nur sehr langsam wieder ihre matürliche gkeit annehmen.

Bei erstgemannter Methode wird also ein gewisser Grad der haichtigkeit, bei der andern eine gewisse Beweglichkeit der Fettten als Schmelspunkt angeschen. Da beide Methoden nicht gisiche hate orgeben, und namentlich die sweite eine gewisse Willkür er Versuchsenordnung nicht ansschließt, hat man nach Verein ng die erstgemannte Methode als maßgebend erklärt. Der Schmelspunkt der aus den Fetten oder Ölen abgeschieden in Fettelluren wird in gleicher Weise ermittelt. Da seine Bestimmung suverifissiger ist, als die Schmelspunktbestimmung der Neutralfette ist es empfehlenswert, bei Untersuchung von Fetten den Schmelspunkt der abgeschiedenen Fettellure als maßgebend zu betrachten

Die Unregelmäßigkeiten, die men bei der Schmekmunktelsweiin: mung der Fette boobschtet, nowie die Tatenche, daß die mit Fett beschickten Kapillaren emt nach verhältnienäßig langer /oit zur Besidmmung benfitzi werden können, haben dazu goführt, an Stolle des Schmelzpunktes den Erste rrungspunkt zur Prüfung der Fette zu benfitzen. Diese Bestimmung bietet keine Schwierigkeiten, da beim Braterren der Fette die sogenannte Schmelswärner frei wird und die Temperatur deshalb während des Bestarrens eine Zeltlang kunstent bleibt, sogar unter Umständen plötslich um einige Zehntelgrade stelgt Bel emigen Fetton ist das Maximum, auf das die Temperatur stelgt konstant, sie ist also als Einterrungspunkt zu betrachten Fetto seigen diese Konstans nicht, und es ist daher nicht möglich einen Ersterrungspunkt genan zu ormitteln. Es ist deshalb auch hier vorsusiehen, den Ersterrungspunkt der aus den Fotten abgeschieden n Fottalure su bostimmen. Zu diesem Zwocko vorsolft man nach Sohranth¹) sunlichet 150 g des su untersuchenden Fottes mit 130 com kaustischer Kalilauge vom spos. Gow 1,4 und 120 com Alkohol. Die entstandene dieke Belfe wird dann in 1000 com Wasser gelfet, der Alkabol durch Kochen verjagt und die Selfanlösung schließlich mit vardfinnter Schwefelsture von 18º Be serlogt. Die abgeschiedenen Petisturen werden vom Sturewaner getronnt, mehrfach mit reinem Wasser gewaschen und schließlich durch ein trockenen Faltenillter im Helfswamertrichter filtriert. Die Fettalluren werden unter einem Exalkicator sum Exstarren gebracht und über Nacht stehen gelassen is Am folgenden Tugo wird die Fottenbetanz in einem Luftbade oder über frotor Flamms vorsichtig geschmolsen und so viol davon in ein 15 cm langes und 8,5 cm weltes Resgunglas gegeneen, als neiswentlig ist, um das Rohr mehr als zur Hälfte zu füllen. Das Rosgonagins wird in dem Hales einer 10 een weiten und 18 em hohen Masshi mittels ofnos Korkos beforeigt und ein goslobtes, in 1/10 Gracie ein subclibes Thermometer so in die Fettature eingesenkt, daß die Thermemeterkugel sich in der Mitte der Fottmasse befindet. Man Mitte dann langsam erkalten. Sobald man am Boden des Bosgonsglasos ofplan Kristallo boobschiot, wird die Masso mit dem Thermometer um gerührt, unter Beobschiung der Vorsicht, das die Gefäßwänsle nicht vom Thermometer berührt werden, so daß alle erstaarten Partikolohon, sowie sie enissehen, in die Masse zut vorrührt worden. Die Fottsituren werden dann durch ihro game Masso hindurch telibo. Joint wird die Temperatur genau beobschiot. Zweekralbig ist es, die Temporatur innerhalb gowiner Zeitztume aufamehrolben. Hest wird

²) Deite-Sehrauth Handbuch der Selfenfabrikation, 4 Auf., Bd 1 B. 79 Berlin 1917

ie Temperatur fallen, dann steigt sie plötslich einige Zehntelgrade, ereicht ein Maximum und bleibt dabei kurse Zeit stehen, worsuf le wieder fällt. Das erreichte Maximum ist der "Titer" oder Hr-

barrungspunkt¹).

Ohemische Mothodon. Die chemischen Methoden, die bei Intersuchung der Fette und fetten Öle Verwendung finden, bestehen i der Ermittlung gewisser Zahlenwerte, die durch die Beschaffenheit er einzelnen Arten Fettelluren bedingt sind. Diese Zahlenwerte tellt man ewöhnlich in zwei Klassen ein die Konstanten und die Variablen. Is die sogenannten Konstanten nur innerhalb gewisser Grensen omstant sind, so beginnt neuerdings die Beseichnung "Konnsahlen" eh dafür einzubürgern.

Zu den Konstanten gehören 1 die Verseifungssahl, auch öttstorferanhl genannt, welche die Ansahl mg Kalihydrat angibt, ie für die Verseifung von 1 g Fest oder Öl erforderlich sind, 2 die odsahl der Feste nach Hübl, welche die im reinen Festes abriderte Jodmenge in Prozenten des angewandten Festes angibt, die Reichert Meißlersche Zahl, welche die Ansahl com von no-Normalkalilange angibt, die zur Neutralization desjenigen Anteils er löslichen füchtigen Festelluren notwendig sind, der aus 5 g eines ettes oder Öles mittels des Reichertschen Destillationsverfahrens rhalten wird, und 4 die Hehnersahl, welche die Prozente der aus nem Feste oder Öl erhältlichen wasserunföslichen Festelluren angibt.

Beathumung der Verseifungaschi Zur Bestimmung der Ver--ifungszahl werden 2,5 bis 4 g des reinen klar filtrierten Fettes man in chen Kolben von 180 bis 200 com linkalt gebracht derauf fügt man aus einer Bürette 50 com einer alkoholischen, etwa , Normalkalilauge hinzu, deren Titer bei jedesmaligem (tebrauch ou su bestimmen ist. Die Kalikauge wird hergestellt, indem man 4.05 g Amkali in 9801, Alkohol löst und die gesättigte kalte Lösung urch Zusatz von Alkohol auf 1 i bringt. Der Kolben wird dann it ofnem langen Kühlrehr oder einem Rückflußkühler versehen und if dom Wasserbado, das naho bei der Siedetemperatur zu halten t, oine halbe Stunde lang unter hänfigem Umschwenken erwärmt, daß der Alkohol schwach siedet. Die klare, völlig homogene alfenlösung wird hierauf mit Phonolphthalein versetzt und der Überhuß an Kali mit 1/2 Normalashadure surlicktitriert. Durch Subaktion der für die Rücktitzation verbranchten com Salasture von r angewandten Monge Kalihydrat orhalt man die zur Verseifung m Fotton erforderlich gewesene Menge des letsteren. Durch Division esor Zahl durch die Ansahl des eingewogenen mg Fett wird die erfolfungsschl orhalten.

Bestimmung der Jedsahl. Sehr wartvoll für die Untersuchung z Feste ist auch die von Baron Hübl^a) empfohlene "Jodaddi

Zur zolltechnischen Titurbestimmung wird in Deutschland ein von inkener empfehlener Apparat benzint (Mittl. a. d. Kgl. techn. Verzeches zeitelten 90, S. 158).
 Dingl. Pol. J 268, S. 281

tionsmethode" Die ungestätigten fetten Sturen können sich sowohl in freiem Zustande, als auch in Form ihrer Glyseride mit Halogenen vereinigen, und swar nimmt je 1 Molekil Ölsture und ihrer Homologen, sowie auch der Bistunsölsture 2 Atome, der Leinölsture 4 Atome, der Linciensture 6 Atome Chica, Brom oder Jod auf

Von den Haloiden wäre die Verwandung von Jod für den genannten Zweck aus zahlreichen Gründen umbedings begnemer und passender als jone von Bram oder Chlor, Versuche zeirten jedoch bald, daß Jod bei gewöhnlicher Temperatur mir sehr träge auf Fette einwirkt; bei hoher Temperatur aber in seinem Wirkungen höchst ungleichmäßig und eine glatte Beaktion in oben angedeutetem Sinne unter diesen Umstellinden nicht herbeisuführen ist. Eine in jeder Bodehung sufriedenstellende Wirkmig seigt aber eine alkoholische Jodlösung bei Gegenwart von Queckallberchlorid. Dieses Gemisch reagiors schon bei gewöhnlicher Temperatur auf die ungesättigten Fettal uren unter Bildung von Calor-Jodaddittonsprodukten und 1881 gleichneitig anwesende gestätigte Säuren vollständig unverändert. Das Gemisch wirkt in gleicher Weise auf die freien Fottsäuren wie auf die Glyseride, ein Umetend, der im Vorein mit der keichten maßenslytischen Jodhostimmung diese Untersuchungsmethode zu einer anserns einfachen gestaltet. Man has daher zur Bestimmung der Jodmenge, die ein Fett zu addieren vormag, eine abgewogene Probe mit einer gemessenen überschützigen Monge einer alkoholischen Jodquecknilberchloridiğening von bekannteni Gehalte zu behandelii, nach Ablauf der Reaktion mit Wasser zu verdünnen und unter Zu satz von Jodkaltum des im Überschuß vorhandene Jod maßanalytisch su bestimmen. He ist vom praktischen Standpunkt gans gleich, ob nur Jod, oder ob Jod und Chlor und in welchen: Verhältnis beide in die Verbindung eingetreten and, da bei der maßanalytischen Bestimmung unter obigon Umständen beide Rilemente gleichwertig sind. Versuche haben ergeben, daß, um die Wirkung des gesanten Jods ausministen, auf je 2 Atome demolbon mindertons 1 Mol Quocksilberchlorid noting int. De die meisten Feste in Alkohol schwer kindich sind, so gibt man, um die Reaktion zu erleichtern, zweekmäßig einen Zumats von Chloroform, der sich gegen die Jodiaming vollkommen indifferent verhilt.

Die alkeholische Jedqueeksliberehieridisung besitzt die unan genehme Rigenschaft einer sehr geringen Beständigkeit. Offenbar wirkt das Jed unter diesen Bedingungen swar sehr träge, aber dech auf den Alkehol ein. Imfolge dieses Umstandes int es nötig, mit jeder Vermehareihe auch eine Titenstellung zu verbinden.

Zur Durchführung der Versuche sind orforderlich Jodqueck silberehlorid, Natriumhyposulfiblösung, Chloroform, Jod kaliumlösung und Stärkelösung. Zur Horstellung der Queck silberehloridlösung werden einemeits etwa 26 g Jod in 500 com, anderseits 80 g Quecksilberehlorid in der gleichen Menge 95 pros. fuselfreden Alkohols gelöst, leistere Lösung, wann nötig, filtriers und sodann beide Filmsigkeiten vereinigt. Wegen der anfangs statisfinden-

raschen Anderung des Titem, die wahrscheinlich durch fremde te im Alkohol bedingt wird, kann die Flüssigkeit erst nach 8 12 ständigern Stehen in Gebrauch genommen werden. Diese ing soll in der Folge der Einfachheits wegen als Jodissung bemet werden. - Für die Natriumhyposulftilbeung verwendet man kmäßig eine Listing von etwa 24 g des Salzes in 1 l Wasser Titer wird mit reinem aublimierten Jod bestimmt. Die Lösung als haltbar ansmehen, sofern es nicht auf außerst genaue Bemangon ankommi. — Das Chloroform maß vor seiner Verwenz auf Reinhelt geprüft werden, wezu man etwa 10 cem mis 10 cem Jodičavne vorsotst und nach 2 bis 8 Stunden sowohl die Jodgen in dieser Fiftseigkeit, als auch in 10 com der Vorratslösung analytisch bestimmt. Erhält man in beiden Fällen vollkommen refrastimmendo Zahlon, so ist das Chloroform branchbor - Die caliumlorung ist eine wässerige Lösung im Verhältnis i 10 --Stärkelösung ist ein frischer i pros. Kleister

Das Abwilgen des Fettes geschicht am besten in einem kleineren iten Glase. Man entleert das Fott nach dem Schmelsen in 200 com famende mit Glaustopfon vorschene Flauche und t das Häschen nochmals samt dem noch anhaftenden Petto. Größe der Probe richtet sich nach der vorsumichtlichen Jodeption. Man wihlt von trocknonden Olon 0,2 bis 0,8 von nicht knenden 0,8 bis 0,4, von festen Petten 0,8 bis 1 g Das Fest I sodann in etwa 10 com Chloroform geldet, woneuf men 20 com Sollie die Filbeigkeit nach dem Um ösung antiloßen läßt. enkon nicht vollkommen klar sein so wird noch etwas Chloroi zugonetat Tritt binnen kurzer Zeit eine fast vollkeinmene Erbung der Fillmigkert ein, so wäre dies ein Zeichen, daß keine igende Menge Jod vorhanden ict. Man hat in diesem Falle noch ch einer Pipette 5 oder 10 com Jodianung sulließen zu lassen lodmonge muß so groß sein daß die Flüssigkeit noch nach bla i Stunden stark braun gefürbt erscheint. Nach der angemen Zeit in die Resktion beendot und es wird nun die Menge noch freien Jodes bestimmt. Man versetzt daher das Reaktionslukt mit 10 bis 15 can Jodkaliumlörung, schwenkt um und verit mit etwa 150 com Wasser Bin Teil des Jodos ist in der serigen Flüsnigkeit, ein anderer im Chloroform, der sich beim lunnon abgrechieden und das jodierte Öl gelöst hat, enthalten. läßt jotzt aus einer in 0,1 com geteilten Bürette unter oftmaligem schwonkon so lange Natriumthiosulfatiosung sufficien, bis die serige Plüszigkalt, sowie die Chloroformschicht nur mehr schwach rbi erscheinen. Nun wird etwas Stärkekielster sugesetzt und)peration durch vorsichtigen Thiospitatenesis und öfteres Schütteln geschlossoner Flasche vollendes. Unmittelber vor oder nach der ration worden 10 oder 20 oan der Jodiasung unter Zusain von calium und Stillekokieister tiltriert. Die Unterschiede dieser beiden immungen geben bei Berücksichtigung des Titers der Thiosulfaing die vom Test gebundene Jodmenge. Han gibt die gefundene Jodmenge in Prosenten des Fettes an und beseichnet diese Zahl der Rinfschheit halber als "Jodsahl" Die Zahlen sind gans konstant, wenn die Jodlösung in genügendem Überschusse vorhanden war, der Überschuß darf nach Benedikt nicht unter 80°/, der angewandten Jodmenge betragen. Das Resultat ist unabhängig von der Konsentration und einem Überschusse von Quecksilberchlorid, und es muß auf 2 Atome Jod mindestens 1 Molektil Quecksilberchlorid vorhanden sein. Nach Hübl ist es gielehgültig, ob die Titzierung nach 2- oder 48 stündigem Stehen vorgenommen wird, doch soll man der Sicherheit halber die Titration erst nach 4 bis 6 Stunden vornehmen.

Um die Jodsahl nach der Wijschen Methode durchsuführen, löst man 7,8 g Jodschohlerid und 8,5 g Jod in 1 Liter Eisensig, was einer n/s-Jodschooldburg gleichkommt. Anstelle von Chloroform benützt Wijs Tetrachlorkohlenstoft. Im übrigen verfährt man wie mit der Hüblschen Jodibsung. Als Einwirkungsseit genügen aber sehen 1/s-1 Stunde.

Bestimmung der Reichert Heißischen Zahl. Zur Bestimmung der Beichert Meißischen Zahl verseift man genau b g Fett in einem Kölbehen von ungefähr 300 com Inhalb mit 2 com starker Natronlauge unter gleichsettiger Zugabe von 20 g Glyserin Man lißt dann auf ca. 80 bis 90°C abkühlen und gibt 90 g Wasser von gleicher Temperatur hinzn. Die entstehende klare Seifenlösung wird mit 50 com verdünnter Schwefelsture versetzt und das Kölbehen sodam durch ein schwanenhalsfürmiges Glasrehr von ca. 6 mm lichter Weite, das an beiden Buden stark abgeschrigt und mit einem Kühler verbunden ist, verschlossen Hierauf werden innerhalb einer guten halben Stunde genau 110 com abdestilliert und davon abpipettierte 100 com mit 1/10 Normalkahlauge und Phenolphihalein als Indikator titriert. Die gefundene Anzahl een wird mit 1,1 multiplisiert. Die so erhaltene Zahl ist die Reichert Meißische Zahl.

Die Hehrersahl. Die Hehnersahl können wir übergeben, da sie je nach der Art der Ausführung verschiedene Werte gibt und daher als unbrauchber beseichnes werden muß¹).

Von Variablen kommen bei Untersuchung der Ole und Fette in Betracht 1 die Säuresahl, die Menge der in einem Ol oder Fett enthaltenen freien Fettsäure, 2 die Ätherzahl oder Ester sahl, welche die Amahl mg Kalihydrat angibt, die zur Verzeifung der neutralen Ester in 1 g Fett erforderlich sind, 8 die in dem au untersuchenden Fett enthaltenen Oxyfettsäuren und 4. der Gehalt an Unverzeifbarem.

Bestimmung der Säurenshl und der Beternahl. Zur Bestimmung der Säurenshl löst man 5 g Fett in 20 eum säurefreiem Äther und versetzt mit 10 eem Alkohol und etwas Phenolphthalein. Hierauf erwärmt man, 1836 je nach dem Säuregehalt ¹/₁₀- oder ¹/₁-Normal lauge bis zur Rottlichung himzufießen. Die wässerige Kahllange hat

⁷⁾ Vgi F Goldschmidt, Die Hebnerschi, Seifunfahrffent 1980, S. 408,

der alkoholischen den Vorzug, daß ihr Titer beständig ist, anzeits scheidet sich das Fett aus seiner alkoholischen Lösung bei du wässeriger Lauge leicht aus und muß evil. durch Erwiemen ler in Lösung gebracht werden. War die Lösung alkoholischrisch, so bilden sich zwei Schichten und die Reaktion muß unter tigem Schütteln nach jedem neuen Zusatz von Lauge zu Hade hrt werden. Die Menge Kalihydrat in Zehntelprosenten oder Anzahl mg Kalihydrat, die erforderlich sind, um die in 1 g Fett altenen freien Fettsäuren zu neutzalisieren, beseichnet man als troughl² Sie bildet also ein Maß für den Gehalt des Fettes an n Fettsäuren.

Wenn ein Fetts oder Öl vollkommen neutral ist, so ist die esahl solbstverständlich gieich Null. In diesem Falle seigt die eifungssahl die Menge Kalihydrat an, die erforderlich ist, die ralen Ester zu verseifen oder, mit anderen Worten, die Menge hydrat, die nötig ist, um die gebundene Fettsäure zu neutralin. Wenn die Fette oder Öle freie Fettsäuren enthalten, also wirkliche Säuresahl besitzen, so stellt ihre Vorseifungssahl die me der Mongen Kalihydrat dar, die erforderlich sind, um sowohl breien Fettsäuren wie auch die an Glyserin gebundenen zu neu sieren. Die Differenz dieser beiden Mengen Kalihydrat wird als erzahl oder Hatersahl bescieimet. Man versteht also darunter Anzahl mg Kalihydrat, die zur Vorseifung der in 1 g Öl oder enthaltenen neutralen Ester netwendig sind.

Solt Binführung der angenannten Karbenatverselfung ist die innung des Gehalts an Neutralfett einer Pettalure für den maleder von großer Bedeutung geworden. Kennt man die Verngmahl des Pettes, aus dem die Fettalure gewonnen ist, so wird Gehalt an Neutralfett leicht durch Bestimmung der Verselfungsund der Säuresahl der Fettalure gefunden. Ist die gefundene alfungmahl der Fettalure V Z. — 202, die Säuresahl S.Z. — 162 ntspricht die Differens V Z. — 8.Z. — 40 dem in der Probe verlenen Neutralfett. Betrug die Verselfungmahl des verselften is 195, so ergibt sieh aus der Proportion

195 100 - 40 x

c dor Wert 20,05 Die Futinkure onthält also 20,05%, Neutral und 100 — 20,05 — 79,95%, Fettakure.

Kennt man die Verseifungssahl des verarbeiteten Fettes nicht, refährt man in folgender Weise Man übergießt einige g der Probe heißem Alkohoi, sette Phenolphthelein hinzu und neutralisiert Fettes ure sorgfältig, indem man verdünnte Lange aus einer tie sufließen läßt, his eben eine dauernde Betärbung auftritt. unf läßt man die Flüssigkeit erkalten, verdünnt sie mit dem hen Volumen Wasser und bringt sie dann in einen Scheideter, um sie mit Äther oder Petroläther auszuschütteln. In der bilden sich swei Schichten, eine untere, welche die wisserige nlösung, und eine obere, walche die ätherische Fettildung ent-

hält. Die untere Selfenlösung sieht man in einen zweiten Scheide trichter ab und schlittelt sie nochmals mit friechem Äther ans. Di beiden ätherischen Lösungen werden vereinigt, mit einer kleines Menge Wasser gewaschen, um sie von Spuren gelöster Seife zu be freien. Der Äther wird auf dem Wasserbade verjagt und das achaltene Neutralfett bei 100° O getrooknet.

Die Bestimmung der Oxyfettelluren und des Unverseifbaren Von großer Wichtigkeit ist unter den jetsigen Verhältnissen, wo fü technische Zwecke fast nur Abfallfette sur Verfügung stehen, di Bestimnung der Oxyfettsäuren und des Unverselfbaren. Di Oxyfettasuren, die, wie schon hervorgehoben, sich aus deu normale: Festilaren bei Gegenwart von Fleischresten, Knorpoln a. dgl. durch dine Art Gärungsproseß bilden, finden sich in fast allen Abfallietten Sie unterscheiden sich von den normalen Fettakuren dadurch, dat sie in Petrolither unlöslich sind. Sie bilden, durch Petrolither au oxydierten Festen abgeschieden, braune bis braunschwarze Masser von säher, harsartiger, seltener pulverförmiger Beschaffenheit Alkaliaakse lösen sich behn Sieden von Kernseife in der Unterlauge Hin geringer Teil von ihnen wird von der anageraksonen Selfe surflek gehalten, withrend andergreets die oxyfettasure Selfe auch reine Selfe mit in Lösung hält. Scheidet man die in der Unterlange gelöst bleibende Seife bew deren Fettefure aus und untersucht sie nach der von Stiepel angegebenen Methods, so engibt sich, daß diese Fettmasse außer Oxyfettalure anch normale Fettalure enthalt. Der Schaden, den die Oxyfettalure bei der Kernselfenfabrikation anrichtet, ist also ein doppelter Beim Sieden von Leimseife bleiben die oxyfettseuren Alkalien in der Seife, beeinkriichtigen also die Ausbeute nicht.

Der Kriegsausschuß, spätere Reichsausschuß für Morische und pflansliche Ole und Pette, garantierte bei allen sur Verteilung kom menden Fettrohmsterialien einen Mindestfettsäuregehalt von 04*/ und verglitete einen ovil. Mindergehalt pro rate. Der Verrechnung wurde dabei das Analysenresultes sugrunde gelegt. Für diese Bestimming des Fettsluregehalts war die Methode Stiepel maligebond Bei dem Fehlen von niedrig siedendem Petroläther in jotziger Zoit, der ein leichtes Abdampfen der Potilömme gestattete, ohne höhere Temperaturen als 100°C anwenden zu müssen, hat Stiepell) seine Methode wie folgt abgefindert. Ungeführ ög Fett oder Ol werden in einem Erlenmeyerkolben genau abgewogen und aledenn otwa 30 com Alkohol und 10 com einer ungefähr 50 pros. Atmatroniauge hinsagefügt. Man erhitet darauf unter üfterem Umschwonken des Kolbens auf einem Sandhade oder einem Asbestteller, bis der Alkohol sum größten Teille abgedampft ist. Durch Hinsuffigung einiger Sand körnehen in den Kolben wird des Stoßen der siedenden Finesigkeiten am besten vermieden. Aledann bringt man den Kolben nach etwa 2 Stunden in einen Trockenschrank bei einer Temperatur von 120°C. Es resultiert eine trockne Seifenmasse, die nunmehr mit verdünniser

Bottenfabelkant 1916, S. 565.

wofolsture zerlegt wird. Hierauf läßt man die abgeschiedenen saturen erkalten, dekantiert, falls die Fettellure einen festen chen bildet, das Säurewasser ab und löst in etwa 50 com Petroläther

Bleiben die Fettelluren füssig, so bringt man den Kolbeninhalt einen Schütteltrichter unter Nachspülen mit Petroläther und zieht h Lösen der Fottellure und Abstinenlassen des Silurewassers ab. · Fottsäurelösung seigt sich meist als heile Lösung, aus der sich Abfallölen reichtiche, bei animalischen Fetten meist geringere agon dunkler, harmertiger Produkte absetzen. Man filtdert dazenf gilltig durch ein doppeltes Filter in einen trockenen Kolben. ist dabel darent zu schten, daß auch nicht die geringste Menge rewasser mit auf das Filter oder gar mit in den Kolben gelangt. s Filtres muß vollkommen blank, ohne Trübung orscholnen. Nach iampfen oder Abdestillieren von möglichet viel Petroläther auf 1 Wasserbade titriers man nach Zugabe von etwas Alkohol mit N alkoholischer Kalilauge bis zum Neutralisationspunkt. Auf se Weise erhält man durch einfache Berechnung die Anzahl Millimm Kall, die zur Neutraliestion der in 1 g des Untersnehungsaktes enthaltenen Fettelurchydrate nötig ist. Würde man nun Säuremhl der reinen Fettaäure des Untersuchungsobiektes kennen. ergibe sich durch einfache Proportionerschnung der prozentuale ialt an Fettalurchydraten. Rine mittlere Sturesahl der Berochg sugrande zu legen, je nach Art des l'ottos, hat Bedenkon, anders zur Jeistzeit, wo es sich vielfsch um Mischfette und Fette l Öle unbekannter Herkunft handelt. Stiepel schlägt nun zur vinnung möglichet reiner Fottelluren den folgenden Wog vor

In choon goeignoten Metallgofiß versent man 30 100 g des tos in locksunter Weise mit Natronlange und salst den erhaltenen verseiften Leim mit starker Natronlange aus. Nach Absiehen I nterlange verleimt man wieder mit heißem Wasser und salst hmals mit Lange aus. Erscheint die Lange noch stark gefärbt, wiederholt man die Operation noch einmal. Etwa 50 g des so einigten Selfenkerus zeriegt man mit Schwefelature, tronnt die altene Fettalure ab, 1838 sie sich gut absetzen und filtriert einen I durch ein doppolites Filter. In 8—4 g bestimmt man die Neu liestionszahl. Hat man auch diese Zahl ermittelt, so ergibt sich pade Berechnung. Verbrauchten z. B. 4,765 g reine Fettalure 4 g alkeholische Lange und die aus 5 g Fett horgestellte Fetter-Benzinlösung 27,4 com Lange zur Neutralisation, so enthalten Fett

4,785 90,4 - x 97,4

x --- 4,44 g reino Fettaturchydrate + Unverseifberem.

: Fott enthilt also $20 \times 4.44 = 88.8^{\circ}/_{\circ}$ reine Fettslurchydrate Unverseifbarem.

In Einzelfällen ist darauf su achten, ob die Fettelluren Laktone halten. Scheint dies der Fall, so bestimmt man in beiden Fetteren nicht die Neutralisationszahl, sondern die Verseifungszahl.

Von dem ermittelten Gehalt an reinen Fettelursydraten - U verseifbarem ist der Gehalt an letsterem noch in Absug su bringe

Zur Bestimmung des Unverseifbaren empfichlt Stiepel fr genden Weg Man verseift 5 g der Probe mit 25 com alkoholisch Natronlango, die 80 g NaOH im Liter enthält, in ohne Persolla schale auf dem Wasserhade und verdamnft zur Trockno. Die 1 exhaltene Seife wird in 50 com helbem Wasser galost und in eine Scheidetrichter von stee 200 oom Inhalt übergeführt, wobei 20 b 80 oam Wasser sum Auswaschen der Schale benfitet worden. Nac dem Errkalten seist man 80 bis 80 com Äther hinzu und schüttelt d Lösung tünkülg durch Nach dem Umschüttich wird ciwas Alkolu sugeseisst und der Scheidetrichter versichtig umgeschwenkt. Di untere Selfenlösung wird bienauf in einen swelten Schokletzichte shgesogen und wiederum mit friechem Äther ausgeschilttelt Stherischen Lösungen werden vereinigt, mit einer kleinen Meug Wasser gewaschen, um sie von Spuren gelöster Seifen zu befreier und in einen gewogenen Kolben tibergeführt. Wenn nötig muß di Atherschicht filtriert werden. Der Ather wird auf dem Wasserbau! verjagt, der Bückstand bei 100°C getrocknet und gewogen. armittelte Gewichtumenge mit 20 multiplisiert ergibt den prozentuske Gehalt an Unverseifbarem, s. B. 4,87%. Reine Feitalurchydrat

— 88,80 — 4,87 — 85,98°/s¹).

Die Erwittlung des Hyseringehaltes von Feiten und Ölen
Die Bestimmung der in einem Fett oder Öl enthaltenen Hyserin
menge erfolgt rechnerisch aus der Verseifungssahl bzw Retersahl
Da die Verseifung der Hyseride durch Kall nach der Gleichung

$$C_{a}H_{a}(OB)_{a} + 8KOH - C_{a}H_{a}(OH)_{a} + 8ROK$$

varianti, wo B ein beliebiges Fettellureradikul bedeutet, entsprechen 8 56 — 168 Kalihydrat 92 Glyserin. Beträgt z. B. die Estersahl eines Fettes 190, so ist der Glyseringshalt nach der Gleichung

168 99 - 190 x -
$$\frac{92 \cdot 190}{168}$$
 - $10,40^{\circ}/_{\circ}$

Da in dieser Gleichung 92 — 0,5476 unveränderlich bleibt, zu erhält man den Prozentgehalt an Glyserin in einem Fett auch durch einfache Multiplikation der durch 10 dividierten Ratersahl mit 0,5476 oder durch Multiplikation der Ratersahl direkt mit 0,05476 Dus Verfahren ist sehr einfach und liefert sehr genaue Resultate, wenn nur Triglyseride verliegen.

⁷⁾ Über die von F Goldschmidt und G Weiß abgeinderte Methode Stiopel vgl. Seifenfahrkunt 1917, S. 279, such Delte, Derinske Weschmittel-fahrination, Berim 1890, S. 46, farmer über des Verfahren, nach dem im Laboratorium der Seifenberstollunge und Vertriabsgeseilschaft die Untersuchung der Pette amgestährt in, die an die arbeitenden Beiriabe gellafert wurden, Seifenfahrt 1918, S. 478, auch Delte, a. a. O S. 47

Foste mit höherer Verseifungmahl geben natürlicherweise ihere Glyserinausbeuten. Die Ausbeute an Glyserin steigt im allmeinen gleichmäßig mit der Verseifungmahl an. Kokosöl und Palm-

antil geben daher welt mehr Hyserin als Talg.

Das Verfahren, das Glyserin aus der Verseifungssahl resp. stersahl zu berechnen, liefert genaue Resultate, sobald nur Tri yzeride vorliegen, nicht aber, wenn wachenrtige Körper oder Di yzeride gegenwärtig sind. In der Natur kommen ja meist nur Tri-yzeride vor, Diglyzeride finden wir in unteren technisch hergestellten strafuren. Beimer und Will¹) fanden das Diglyzerid der Ernosure in altem Bübü, das wahrscheinlich ranzig geworden war, won sich Ernosalure abspaltote, während sich gielehzeitig Ernein als ste, weiße Masse ausschlod. Bei ranzigen Fetten wird man immer it tun, sich auf die Berechnung der Estersahl nicht allein zu verlassen.

Bine weltere sehr gebrikushlishe Methode, das Glyzerin zu belmmen, besteht darin, daß man das Fest mit alkoholischer Kali ler Natronlange verseift, den Alkohol durch Eindampfen verjagt, e Seife in Wasser löst, vordfinnte Schwefelsture susetst und geide kocht, bis sich die Fettsturen vollständig geklärt haben. Denn 8t man erkalten, filtriert die glyserinhaltige Flüssigkeit von den starrten Fettskuren ab, kocht die Fettskuren noch einmal mit 'asser auf, läßt wieder ersterren und vereinigt die filtzierten Wasch Leser mit dem ersten Filtret. Letzteres wird mit kohlensaurem atron genau neutralisiert und im Wasserbade zur Trockne verumpft Don aus schwefelsaurem Natron und Glyzerin bestehenden Bokstand behandelt man mit Alkohol, welcher das schwofelsaure atron ungelöst läßt. Die filtrierte alkoholische Lösung wird ver instet, der Rückstand nochmals mit Alkohol behandelt und die sermals filtrierte Lösung in einem Platinschälehen auf einem Wamer ade verdunatet.

Die Menge des Glyzorins, das ein Pett zu liefern vermag in er Weise zu bestimmen, daß man es aus dem Fett abschied, es mentriorto und dann wog, war früher allgemein üblich - schon hevreul hat much dom Vorfahren geerbeliet —, aber es ist su Hinemeits treten beim Eindampfen der Glyserinlösung erluste durch Verfüchtigung des Glysorins ein, andererseits können ı die Glysorinlösungen fremde Substanzon, mit denen das Feté vernrolnigt war, übergehen, so daß ein zu behes Besultst erhalten trd. Re complichlt stoh daher, in den Fallon, in denen man stoh icht auf die Berechnung aus der Verseifungssahl resp. Estersahl erlamen kann, su den ohemischen Methoden, die sur quanti stiven Bestimmung des Glysseins ausgearbeitet eind, seine Zuflucht u nohmen. Thre Zahl ist sehr groß. Die wichtigsten sind das setinverfahren, des Bichromatvorfahren, des Permananatverfahren, das Isopropyljodidverfahren und das setonverfahron.

Ber d. deutsch, chem. Ges. 1886, S. 3220.

Das Asetinverfahren ist etwas umständlich, aber es hat den großen Vorsug, daß die Ergebnisse durch Gegenwart von organischen Fremdstoffen, die bei der Verseifung der Fette in das Glyserin übergehen, in keiner Weise beeintrüchtigt werden. Zur Ausführung der Asetylierung ist es erforderlich, sunächst das Glyserin in komsentrierter Form aus den Fetten absuscheiden. Dies geschieht nach Lewkowitsch in folgender Weise

20 g eines Oles oder Fettes werden in der fiblichen Weise mit alkoholischem Kall verseift und der Alkohol im Wasserbade verdinnstet. Die surückhleibende Seife wird mit verdünnter Schwefolsture verseist, die freigemachten Fettsturen werden abfilteiert. Des Filtrat wird mit Bariumkarbenat neutralisiert, webei ein Überschuß des letzteren angewendet wird, und auf dem Wasserbade eingedampft, bis das Wasser fast ganz verjagt ist. Der Rückstand wird sodann mit einem Gemisch von Äther und Alkohol (1 3) anagesogen, der Ätheralkohol sum größten Teile durch schwaches Erwitrmen auf dem Wasserbade verdunstet und der Rückstand unter einem Exzik kater getroeknet und dam gewogen. Es ist nicht erforderlich, bis sum konstanten Gewicht zu troeknen, da das verhandene Glyzerin in dem Rohprodukt nach dem Asstinverfahren genau bestimmt wird. Vgl. 8, 820.

Bei dem Kaliumbiehremasverfahren wird das Glyserin in schwefelseurer Lösung durch Kaliumbiehremas zu Kohlendioxyd und Wasser oxydiert. Der Verbracch an Oxydationsmittel wird durch Titration mit Ferroammonsulfat bestimmt,

Das Bichromst-Verfahren, das von Logler und Hehner ausgesrbeitet ist, wird in der Technik seiner Rinfschheit wegen am meisten verwandt. Es hat den Vorzug, daß man das Glyserin auch in sehr verdünnten Lösungen bestimmen kann. Um den Glyseringehalt eines Fettes zu bestimmen, wird es auch wieder zunsiches verseift und das Glyserin darans abgeschieden, wie es beim Assetinverfahren beschrieben ist, doch ist ein Bindampfen des gewonnenen Glyserins nicht erforderlich. — Wir werden die Ausführung des Vorfahrens in dem Abschnitt "Die Untersuehung des Glyserins" ausführlich hringen.

Das Permanganatverfahren wurde von Benedikt und Zeigmendy zu einer quantitativen Methode der Glyzerinbestimmung ausgescheitet. Man verseift 2 bis 3 g des Fettes mit Kalilange und reinem Methytalkohol, verdunstet den lebsteren, löst die Seife in heißem Wasser, zorsetzt sie mit verdümter Sakasture und erwärmt, bis die freigewordenen Fettelluren sich als eine klare Ölschicht abgeschieden haben. Bei filmigen Fetten seint man zweckmittig etwas hartes Parafin zu, um die obenauf schwimmenden Fettelluren bei dem nun folgenden Abkühlen, das durch Einstellen der Schale in kaltes Wasser bewirkt wird, zum Bratzeren zu bringen Man filtriert in einen geräumigen Kolben, wäscht gut nach, neutralisiert mit Kali lange und setzt noch 10 g Atakali hinzu, worzuf die Oxydation mit Permanganat erfolgt. (Siehe "Unterspehung der Glyzerine")

Um Glyserin in Fetten nach Zeisel und Fante zu betmmen, werden 20 g Fett mit alkoholischer Kalilauge verselft, ach dem Verdampfen des Alkohols sünert man mit Emigniure 1 (Balssäure und Schwefelsäure and zu vermeiden) und schaldet ie Fetteäure in bekannter Weise ab. Einen Teil der so geonnenen Glyserinlösung (nicht mehr als 5 ccm, da sonst die Jodatterstoffalure zu sehr verdümnt wird) wiegt oder mitt man zur lyserinbestimmung. (Siehe: "Untersuchung der Glyserine")

Nach dem Extraktionsverfahren von Shukoff und Schestaoff werden die Petiskuren wie beim Permanganatverfahren bebrieben abgeschieden, die saure Glyserinkösung wird mit Pottasche kallsch gemacht, zur Sirupdicke eingedampft und mit Asston

ctrahlers. Vgl. S. 882.

Die quantitative Bostimmung von Glysorin in fetten Ölen ittels Natriumglysorata. Henrik Bull') ist es gelungen, die üher von ihm angegebene Methode der Glyserinbestimmung mittels atriumglyserate), die in der bisherigen Ausführungsweise nur bei ookenen und fast feitsäurefreien Olen verwendbar war, durch Entmung der störenden Fettelluren zu verbessern. Zur Abscheidung er freien Fettelluren bedient sich Verlamer einer wilmerigen (ily rinkalilange, die durch Vermischung von 30 com 50 pros. Kalllange it 240 com Olymerin und 240 com Wasser bereitet wird. Zur Beimmung worden 10 g des sa untersuchenden fetten Oles in einem n-com Meßkylinder abgewogen der Zulinder mit Petroläther bis ir Marko gefüllt und der inhalt verinbicht. Man gibt deun etwa) contriber (ilvzorinkalilauge blozu and mischt durch cowa 10- bis inualigus Droben des Zyllindors um 180°. Heim Stohen setst sich e entetandono Solfonlaugo rasoh, ohno cincu wahruchmbaren Nodor hlag, su Boden. Um sicher su gehon, mit en jodoch su empfehleu er Vacht stehen zu lassen. Die fiberstehende Lösung ist dann istaliklar, frei von Fettellure und wasserfrei. Zur Abscholdung des atriumglyzerstes aus dieser Lüsung dienen 2 cm weite Medröhren, e im oberen verjfingten Teil Marken für 50 ccm tragen. Mittela pette worden nan 30 oom der Petrolitherlögung in die Meßröhre ngolührt, 2 oder 8 cam Doppeli-Normal Natriumalkoholai (durch Saan von 28 g Nateiummetali in gans absolutem Alkohol und Aufllen auf 500 com mit Alkohol bereitet) hinsugefügt und die Röhre s sur Marke mit Petrollither aufgefüllt. Man vermischt den Inhalt ur Röhre und läßt einige Stunden stehen. Der Rähreninhalt trübt ch sofort durch des sich samoholdende Natriumglyserst. Bereits ich einer Stunde hat es sich zu Boden gesetzt und die überstehende isung ist klar. Re stellt sich allerdings dann eine feinflockies, riße Ausscheidung ein, die sich besonders beim Drehen der senk oht stehenden Röhre auch allmählich absetzt, diese letzte Ausheidung les aber kein Glysers und beeinflußt daher nicht das

Chem. Mag. 1916 (40), S. 690 d. Z. Uniors. Nahr u. Genuffus.
 Chem.-Mag. 1900 (94), S. 845.

Resultati der Analyse. Die Gesamtroenge des Glyserins befindet : am Boden der Röhre als ein schwerer weißer Niedemohlag Mononatriumglysarat, und die darüber stehende Lösung enthält überlüseig angewandte Alkali. Die Menge des letzteren bestin man durch Titration von 25 com dieser Lösung mit 1/1. N. S. saure nach Zusetz von Phenolphthalein und jedenfalls soviel n tralem Alkohol, als 1/10 N -Shure verbraucht wird. Der in der M röhre verbielbende Rest wird nach dem Umschüttseln in einen 200-ce Edenmeyerkolben geschüttet, die Böhre mit 9×10 com Alko suggewaschen, worant die Titration sofore wie oben ausgeführt w Um indessen nicht eine zu große Mange Maßfillszigkeit verwent su müssen, tut man gut, von vornherein 5 com 1/2-N -Salasture 1 susuffigen und erst dann mit $^{1}/_{10}$ N-Säure auf farbles su titrien Ferner hat man su beschten, daß die mit Alkohol versetzte Film keit sofort titriert wird, damit nicht das vorhandene Alkali Geleg helt hat, and die anwesonden Fottesturesther verseifend einenwirk da man bei Nichtbeschtung dieses Umstandes zu fehlerhaften Ber taten gelengen würde. Bei der Berechnung gibt die Differens bei den beiden Titrationen vorbranchten Menge 1/10-N -Saure, mu plisiert mit 0,0002, die in 8 g Ol enthaltene Menge Glyserin an.

Lawkowitsch¹) hat die Glysorinprosente, die beim Versei von Tri-, Di- und Monoglysoriden erhältlich sind, berechnet t das Ergebnis in folgender Tabelle susammongestellt

			
Cilysorida dec	Inglyment	Diglyserid	Monoglyserid
Hasigature	49,90	89,97	58,54
Buttersture	30,48	89,66	50,8 0
ValerianeEure	98,74	85,89	59,97
Kapromiture	98,98	8L 94	48,49
Kapryleture	19,58	26,74	49,90
Kaprinsture	16,87	28,0 0	\$7,40
Lauringium	14,49	90 18	\$8,58
Myristinature	12,74	17,97	30,46
Palmitinel une	11,49	16.90	27.88
Deteringing	10,85	15.44	25,74
Structuatore	10,84	14,74	95,70
Clatere	10,41	14,84	25,85
Linelslure	10,48	14,92	25.90
Linciensiure	10,46	14,03	96,14
Rhdnoistage	9,87	14.11	94.74
Arachinstero	9,45	12,59	95.88
Accessions.	8,74	19,57	99,88
Cerceinaltero	7,50	10,86	19,58
Moliumeture	6,60	9,79	17,49
Hydroxysteachelare	9,81	14,08	94,60
Dilaydroxystearineling	9,38	18,87	23,10
Tribytron years ringbare	8,90	13,78	29,86
Bativinature	8,51	19,94	21,80
Lincolnature	7,81	11,28	90,96

⁵⁾ A. a. O., B. 207

Yssel de Schepper und A. Geitel¹) haben die nachstehende l'abelle berechnet, aus der man den Glyseringshalt der Fette, wenn nan ihre Zusammensetzung kennt, annähernd abschätzen kann

Festsaure und Glyserinausbeute aus reinen Triglyseriden.

Tulada and	Mol Gow der	Mol-Goy der	Ausbeute in Pros. an		
Trigiyaerid von	Potteluren	Trigiyaaride	Total tre	CEL y more in	
Stoar Inclume	274	890	9 5, 7H	10,887	
Megnro	989	84	95,70	10,408	
darga rinealture	\$ 70	848	89 <u>*</u> 85	10.860	
'a imitaliare	956	R06	518 ,224	11 415	
d y rissinature	988	799	94,47	19,742	
Auringlare	900	53 N	94,04	14,490	
va principus	172	D 01	98,14	15 410	
vapronelure	116	886	90,16	28,88 0	
lutteralure	88	H0:3	8741	10,464	

Einen Vergieich swischen den berechneten Glyseringehalten und en in der Praxis effektiv ersielten Glyzerinausbeuten ermöglicht schatchende von E. Bens*) gegebene Aufstellung

Name dus Fettes	V crasifungs- sabl	Theorethoher (Avaeringshalt	Theoremaker ()yzormekett auf 2v* Bk ungererebnes	Durchechnitikeh . rockommender . idebal an frelen Fettelluren	Durchechnitificho Clyserinanabate in der Prazia ala 20° Bi
okueči almkerněl alměl alg liveněl ottorěl elněl evaněl erinněči laleči noshenřets iddinači ran	250 bln 257 247 250 200 902 195 196 186 191 191 198 190 195 187 190 189 191 190 205 176 180 185 190	13,5 18,0 10,5 9,9 10 10 10 10 10 9,5 9,9	14,0 14,7 12,0 11,7 11,0 11,5 11,5 11,5 11,5 11,5	2 bin 20 3	12,0 12,1 10,0 10,0 9,9 8,0 7,5 7,5 6,5

Da keine Fabrikation ganz ohne Vorinst verläuft und die Fette nd Öle des Handels mehr oder weniger freie Fetteäure enthalten, o erreicht man im Fabrikbetriebe nie die theoretisch berechnete usbeute, auffallend ist aber bei den beiden leisten Werten das

¹) Dingl. pol. J. 945, 8. 295.

[&]quot;) Ubbelohds and Goldschmidt, Bd. S. S. IL.

starks Zurückbleiben der technisch erhaltenen Givserinausbeute hinter dem berechneten Regultet, obgleich der Gehalt der betreffenden Robfette an freier Fettalure verhältnismäßig gering war. Diese Erscheinung dürfte nach der Ansicht von Bens damit in Zusammenhang stehen, daß die Festskuren des Rhinusöls und des Trans das Hyperinwasser nicht vollständig absetzen, sondern einen Toll hartnäckig in Emulsion surückhalten. Die Rizimusiksiure ist eine Oxv fettellure, und ebeneo hat der Tran meist einen hohen Gehalt au oxydierten Fottefuren. Dadurch unterscheiden sich diese beiden Fette von den sonstigen Fettetoffen und lassen ein abweichendes Verhalten versumehen.

Neuerdings has J Kellner!) festgestells, daß die Hydrolyse der Fette im Autoklaven und bei der Spaltung durch Sturen sinfen weise unter Bildung von Di- und Monoglyseriden erfolgt. Werden diese niederen Hyseride nicht völlig aufgespalten, so entsteht da durch ein Hyserinverlust, der die praktische Ausbeute hinter der berechneten surückbleiben 1884. Botche Verluste wurden von Hisen stein und Bossuer") wirklich beobschtet, "Aus diesem Grunde und wegen der verschiedenen Fähligkeit der einzelnen Fettelluren, das Elyzarinwasser absunctson, sowie des verschiedenen Gehalts der Rohfette an freien Fettelluren darf man die Glyserinansbeute nicht schlechthin am der Säurenahl (Spallsungagrad) der Potielluron berechnen, sondern muß die Ausbeute genau durch Wägung kontrolderen (Bens.)

Zipser") stellt mittels der bekannten Formeln (8), (10) und 11)4) sur Berechnung des Prozentgehaltes an freien Fettelluren sowie ier zu erwartenden Ausbeute an Glyserin und Gesamtfettelluren unf Grund der Besiehungen zwischen Neutralfett, Glyserin und Fottsturen Gleichungen auf, aus denen aich alle im nachfolgenden aureführten Werte berochnen lassen, wenn man die Saure- und Verelfungezahl des Fettes ermittelt hat. Theoretisch sind diese beechneton Werto bei Ahwesenheit von Laktonen und wasseröslichen 'ettelluren absolut geman, sie weigen aber gegenfiber den in der Praxis sich ergebenden Abwolchungen, die indessen so gering sind iaß de vollkommen vornachlässigt werden können. Die Urasche ler Differenzon ist in dem Unistando zu suchen, daß beide Faktoren, amlich theorotische Ausbeute und Saurenahl der Gemmifettellurun. twas höhere Werte haben, ale die in der Praxis erhaltenen. Hier weden nämlich die wasserlöslichen, baw flüchtigen Fettellurun durch lochen mit Wasser den Gesamtfettsäuren entsogen. Einesseits wird adurch deren Ausbeute verringert, andrerseits ihre Sturenshi herabedrückt, die um so höher liegt, je mehr niedermolekulare Fettaluren, eren niedrigste Glieder durch Kochen mit Wasser gelöst, baw ver-

Chem.-Nig. 1909, Nr. 118.
 Chem. Revue 1909, S. 197
 Sipser, Chem. Soliung 1911, S. 1938.
 Ygl. Benedikt Ulser, Analyse der Fette und Washerten.

hehtigt werden, vorhanden sind. Ihre Mengo ist jedoch sehr gering – besonders bei Neutralfetten mit Verseifungssahlen um 200 — ad die durch ihr Fehlen sich ergebenden Differensan so klein, das ihre Rücksicht darsuf genommen zu werden brancht. So verhälts i sich auch bei den Bestimmungen der Gesamtansbeute, des resentgehaltes an Neutralfett und freien Fettisiuren aus Vertfungs- und Säuresahl unter der Annahme, das die an Glyserin stundenen, freien und Gesamtfettelluren die gleiche Zusammensetzung ben¹), eine Annahme, die nach Thum bei den meisten Fetten westetet ist³).

Die Formeln, von denen oben gesprochen wird, criënters Zipser irch drei Beispiele. Sie sind so gewählt, daß beim 1 Beispiel neu aler Talg, beim 2 ein durch Auskochen mittels schwefelsäurehal zur Wassers gewonnener, tellweise zonetzter Talg, und beim 3 Bei iel Talgfettsäure untersucht wurden, unter der Annahme, daß die uwendeten Proben frei von Verunreinigungen (Wasser, Schmutz, nverseifberes usw.) waren. In allen drei Fällen ermittelte er die ure- und Versenfungssahlen der zu untersuchenden Proben. Die seichnungen der einzelnen Werte sind folgende

Gefundene Siluromhi	_	
Gefundeno Verschungsschi	_	▼
Estersahl (▼—s)	-	d
Sturesahl von 100°/, Fottasure	-	-
Verseifungszahl von 100°/, Neutralfett		٧
Aucheute an religen Gesamtfettsäuren in Prosection	-]
(tchalt an remote freien Fettaluren in Presenten		f
Gehalt an relnem Neutralfett in Presenten	_	\
Gehalt an Glyserin in Prosenten		Œ
Gesantausboute an roinen Fettestyren und Olyxorin		
In Progration	=	٨

1 Beispiel Neutraler Talg.

$$v = 195$$
, $s = 0$, $d = 195$
 $F = 100 = 0.02258$ d (1)
 $F = 100 = 0.02258$ 195 = 95.60°/_a

$$S = \frac{100 \, \text{v}}{F} \tag{9}$$

$$8 = \frac{100 \quad 195}{95,50} = 204$$

$$G = 0,054.66 \quad d \qquad (8)$$

$$G = 0,054.66 \quad 195 = 10,66^{\circ}/_{0}$$

$$A = F + G = 95,50 + 10,66 = 106,26^{\circ}/_{0}$$

Thehr angew Chem, 1890, S. 483.

⁷⁾ Benedikt-Ulser, Analyse der Fette und Wechstrien.

ist die Verseifungssahl des umprünglichen reinen Neutralfettes in diesem Falle V == 195 — bekannt, dann genögt die Bestimmu von s. Man rechnet aus V die Werte für F und S nach (1) m (2) aus und erhält aus S und s nach (4) den $^{0}/_{0}$ -Gehalt an frei Fettalure.

$$V = 195$$
, $a = 89$ (bel Neutralfett int $d = V = 100 = 0.02258 195 = 95.50^{\circ}/e$

$$S = \frac{100}{F} = \frac{100 \ 195}{55.60} = 904$$

$$I = \frac{100}{8} = \frac{100 \ 82.6}{204} = 16.0^{\circ}/e$$

Diesem Gehalt un freien Fettsäuren entspricht die Verseifungszahl v

$$v_1 - v + \frac{(8 - V)t}{100}$$
 (
 $v_1 - 195 + \frac{(304 - 195)}{100} = 196.4$

Hat man bei der analytischen Kontrolle des fortschreitenden Verseifungsprocesses im ursprünglichen Fett oder in einer früheren Probe nahme v und s bestimmt, dann wird für die weiteren Proben nur notwendig — verseigestet, daß sie bei alkalischer Verseifung von ent mit Schwefelslure serlegt werden — und es ergibt sich v, au (7), wenn man die bereits früher gerechnsten Werte für V und 3 und den nach (4) gefundenen für f einsetst. Konnt man die Slure sahl 8 der Gesamtintsäturen, dann wird ebenfalls nur s ermittelts man rechnet den Wart für V aus der im nachfolgenden 8. Beispie

gofthreen Formel (8) and sets the in (7) ein. Wenn man nach m eben Beschriebenen in allen drei Fällen die Vorseitungszahl v. funden hat, so erhält man aus dieser und der ermittelten Säurehl s die Werte für F und G aus (1) und (3), f ist bereits aus (7) entsiehnen und ergibt von 100 subtrahlert N

8. Beispiel Talgiettesure.

Man kann bei Abwesenheit von Laktenen aus S den Wert für V s ursprünglichen Neutzelfeites auf folgende Weise finden

$$\begin{array}{c} v = 204, \ n = 204 - 8, \ d = 0 \\ F = 100 - 0.02258 \ d, \ bol \ Nontrolfett \ int \ d = \nabla - v, \\ \text{folglich} \ F = 100 - 0.02258 \ V \\ F = \frac{100 \ V}{8} - \frac{100 \ V}{8} \\ \\ \frac{100 \ V}{8} = 100 - 0.02258 \ V \\ \\ \text{damm} \ V = \frac{8}{1 + 0.0002258 \ 8} \\ V = \frac{204}{1 + 0.0002258 \ 204} = 195 \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (8) \\ \end{array}$$

n ist nun in der Lage, sus V die Ausbeute au Gesantfettsluren d Glyzerin des der Säuresahl S entsprechenden ursprünglichen utralfettes aus (1) und (8) zu bestimmen

Wie bereits früher erwähnt, sind obige Formeln nur bei Proben Anwendung zu bringen welche keine Verunreinigungen enthalten al jedoch selehe verhanden dann muß, wenn weder \ noch \ den nen Materials bekannt sind, deren Menge ermittelt und in den ruein berücksichtigt werden. Ka soll dies nun unter Belbehaltung iger drei Beispiele unter der Annahme geschehen, daß die Gesamt runreinigungen I in jedem Falle z. B 2,0° a betragen, und im und 5 Beispiel das umprüngliche Neutralfett dieselbe */* Menge I hält als die Gesamtfettalluren. Die aus verunreinigtem Fett sieh gebenden obigen Worte erhalten den Index u

1 Beispiel Nontraler Talg.

$$v_{u} = 191,1, \quad u_{u} = 0, \quad d_{u} = 191,1, \quad J = 3,00^{0}/o$$
 $F_{u} = (100 - J) = 0,02258 \quad d_{u} \qquad (f)$
 $F_{u} = (100 - 2,0) = 0,02258 \quad 191,1 = 93,69^{0}/o$
 $S_{u} = \frac{100 \quad v_{u}}{V_{u}} \qquad (ff)$
 $S_{u} = \frac{100 \quad 191,1}{98,69} = 304$
 $G_{u} = 0,054.66 \quad d_{u} \qquad (ff)$
 $G_{u} = 0,054.66 \quad 191,1 = 10,45^{0}/o$
 $A_{u} = F_{u} + G_{u} = 93,69 + 10,45 = 104,14^{0}/o$

9. Betapiel Tellweise seriotator Talg.

$$v_{n} = 192.5$$
, $a_{n} = 82.0$, $d_{n} = 180.5$, $J = 2.0^{\circ}/_{\circ}$
 $F_{n} = (100 - J) - 0.022.58$ d_{n}
 $F_{n} = (100 - 2.0) - 0.022.58$ $180.5 - 94.28^{\circ}/_{\circ}$
 $8_{n} = \frac{100}{94.58} - 204$
 $0_{n} = 0.054.66 \cdot 160.5 - 8.77^{\circ}/_{\circ}$
 $A_{n} = F_{n} + G_{n} = 94.38 + 8.77 - 102.15^{\circ}/_{\circ}$
 $f_{n} = \frac{100}{804} - 15.69^{\circ}/_{\circ}$
 $N_{n} = (100 - J) - f_{n}$
 $N_{n} = (100 - 2.0) - 15.69 - 82.81^{\circ}/_{\circ}$
 $f_{n} = \frac{N_{n} V_{n}}{100}$, darkus $V_{n} = \frac{100 \, d_{n}}{N_{n}}$ (V

Kennt man die Verselfungssahl des reinen odor des mit gleicht $^{0}I_0$ Menge J verunreinigten Neutralfettes V oder V_n , so bestimmmen nur s

 $\nabla_{a} = \frac{100 \cdot 160, 5}{82 \cdot 81} = 195$

Angenommen, es witro V bekannt Aus ∇ nach (1) und (6 erbilit man 8 - 204

$$\nabla = 195$$
, $s_1 = 82,0$, $J = 2,0^{\circ}/_{\circ}$
 $L_1 = \frac{100 \, s_1}{8} = \frac{100 \, 89,0}{904} = 15,69^{\circ}/_{\circ}$

Die i entsprechende Verzeifungsrahl

$$\mathbf{v}_{11} = \mathbf{v}_{1} + \frac{(8 - V) f_{100}}{100}, \quad \mathbf{v}_{1} = \frac{(100 - J) V}{100}$$

$$\mathbf{v}_{11} = \frac{(100 - J) V}{100} + \frac{(8 - V) f_{100}}{100}$$

$$= \frac{[(100 - J) V)] + [(8 - V) f_{10}]}{100}$$
(VIIa)
$$\mathbf{v}_{12} = 192.5$$

Weiß man den Wert für v_u , dann orgibt sich aus (I) und (II) für 8 = 204

$$v_{x} = 191,1$$
, $a_{x} = 82,0$, $J = 9,0^{\circ}/_{0}$
 $t_{x} = \frac{100 \text{ s}}{8} = \frac{100 \text{ 88},0}{204} = 15,60^{\circ}/_{0}$
 $\nabla = \frac{100 v_{x}}{100 = J} = \frac{100 \text{ 191},1}{100 = 9,0} = 195$

$$v_{1} = v_{1} + \frac{(8 - V)f_{2}}{100}$$
 (VIIb)
 $v_{1} = 191,1 + \frac{(104 - 195)15,69}{100} = 199,5$

Desglaichen ermittelt man bei der analytischen Kontrolle des stachreitenden Verseitungsprosesses, wenn v_u und a des umpringshen, gleiche °/_Q J enthaltenden Fettes oder einer früheren Probeshme, welche bei alkalischer Verseifung vor der Untersuchung ittels H₂SO₂ serlegt wurde, bekannt sind, nur a₁, und man erhält aus (VIIb) durch Einsetsen der Werte für J, V, S und f₂ Werm an die Säuresahlen der reinen oder verunreinigten, laktenfreien ettelluren, die Werte S oder a₂ weiß, dann genügt wieder die enntnis von a Man sotet S baw a₃ in die unten angeführten ormein (VIIIa) baw (VIIIb), und die daraus resultierenden Werte abw v₃ in (VIIa) baw (VIIb) ein und findet v₁₂ Werm man in auf diese Weite in obigen drei Fällen v₁₄ bestimmt hat, so ersben sich aus v₁₂ und a₃ die Gehalte an II und G₄ aus (I) und II), I₄ ersieht man aus (VIIa) oder (VIIb), N₄ rechnet man aus (V).

8 Beispiel Talgfettature (laktonfrei)

Der Wert für die Verseifungszahl des romen umprünglichen outraffettes V ergibt sich aus s. wie folgt

$$v_{-} = 190.0$$
, $v_{-} = 199.0$, $d_{-} = 0$ J $2.0^{\circ}/_{\circ}$

Bel Ahwesonhelt von Neutralfett ist

$$8_{u} = \frac{100 \, H_{u}}{100} = \frac{100 \, 100,9}{100 - 20} = 204$$

$$V_{u} = \frac{8_{u}}{1 + 0,000 \, 225 \, 8 \, 8_{u}} = 195$$

$$V_{u} = \frac{204}{1 + 0,000 \, 225 \, 8 \, 204} = 195$$

Die Verseifungssahl v_e des gleichprosentig vorumreinigten ur urimglichen Neutraliettes erhält man auf folgende Weise

$$\begin{array}{l} V_{u} = 199,9, \ S_{u} = 199,9, \ d_{u} = 0, \ J = 2,0^{\circ}/_{0} \\ V_{u} = (100 - J) = 0,02258 \ V_{u}, \ \text{bei Neutralifett int } d_{u} = V_{u} \\ F_{u} = \frac{100 \ F_{u}}{S_{u}} = (100 - J) = 0,02258 \ V_{u} \\ S_{u} = \frac{100 \ S_{u}}{100 - J} = 204, V_{u} = \frac{(100 - J) \ S_{u}}{100 + 0,02258 \ S_{u}} \\ = \frac{S_{u}}{1 + 0,0003258 \ S_{u}} \qquad (VIIIb) \\ V_{u} = \frac{199,9}{1 + 0,0003258 \ 304} = 191,1 \end{array}$$

Nun hat man V_n und v_n berechnet und findet aus (1) und (II die Ausbeuten en reinen Fettsäuren und Glyxerin. Hat man I teresse dazen zu wissen, welche Ausbeuten das dem verunreinigtentsprechende reine Fett ergeben würde, so erführt man dies hKenninds von J aus den Formeln

$$F = \frac{100 \, \text{F}}{100 - \text{J}}, \quad G = \frac{100 \, \text{G}}{100 - \text{J}}, \quad f = \frac{100 \, f_s}{100 - \text{J}}, \quad N = 100 - f_s$$

Liegt ein varunreinigtes Fott sur Analyse vor und man kennt oder S des reinen Fottes, dann kann man die Equivalente */e Meng Gesamtverunreinigungen im ursprünglichen Neutraliett emittet Da bei reinem Neutraliett d — V ist, so rechnet sich durch Einsetzt von V für d in Gleichung (1) der Wort für F und für J, da

$$[100 - J - \frac{100 \, \text{F}}{R}], \quad J = 100 \, \frac{100 \, \text{F}}{R}$$
 (9)

ist die Silurezahl S der laktonfreien reinen Gesamtfetiniuren gegeber so zechnet man V aus (8) und verführt wie oben. He wird bei de verunreinigten Proben des 2 und 3 Beispials in der Begel wissenwert sein, zu erfahren, welche Werte dem mit äquivalenter % Meng J verunreinigten ursprünglichen Fett zukommen. Obswar bei der in normalen Grenzen Hegenden Verunreinigungen die Fahler ver sehwindend kieln sind, und sich keine nennemswerten Differenson ergeben, wenn man diese % Mengen J annimmt, so kann diese Punkt doch auch berücksichtigt werden. In einem solchen Fall errechnet man die dem ursprünglichen verunreinigten Fett des tell weise senscisten bzw den Gesamtisetziuren entsprechende äquivalent % Menge J aus (9). Wenn man nun den erhaltenen Wert von 10 subtrahiert, so ist die Differenz gleich den Prozenten reinen Neutral fettes, das mit V multipliziert die Verseifungssahl vu gibt, aus de man die führigen Werte leicht berechnen kann

8. Die Fette und Ole für die Steatin-, Glyzerin und Seifenfabrikation

Die Stearinfabrikation hat die Aufgabe, aus den Fetten Fettelluren in einer Form zu gewinnen, die zie als Kerzenmaterial geeignet macht. Zu dem Zweck werden die Fette gemalten und danach die gewonnenen Fettelluregemische auerst einer kalten und darauf einer warmen Pressung unterworfen und auf diese Weise in einen festen Anteil, der als Kerzenmaterial dient, das "Stearin", und einen füssigen, das "Olein", seriegt. Letzteres findet hauptstehlich in der Seifenfahrikation Verwendung. Naturgemiß werden in dem Stearinfahriken verwiegend harte Fette verarbeitet, in enster Linie Telg, Knochenfett und Palmül, in geringerer Menge Pflansentalg, Sheabutter und Mowrahfett, in Amerika anch Schmalz, auch gehärtete Ole und Fette, diese besonders in den leisteren Jahren.

Die Seifenfahrikation kann, den verschiedenen Handelsseifen nisprechend, alle Arien Glyzeride verwenden, wobei natürlich die inen geeigneter sind als die anderen. Ihr kommt es darauf an. all die Fette resp. Ole leicht verzeiffer sind und gute, halthere cition liefern.

Die Glyserinfabrikation hat das Interess, möglichet viel nd möglichet reines Glyserin aus Festen zu erhalten, da dieses ber in verhältenismäßig geringer Menge in diesen enthalten ist, so ird die Gewinnung von Glyssein niemale Hauptsweck einer Fahrik. undern leisteres nur Nebenprodukt sein und die Glyserinfebrikation nmer von der Steerinfahrikation und der Selfenfahrikation abhängig letben.

Nachfolgend sollen die technischen Fette und Öle in ihrem erhalten in die für die Glysoringswinnung in Frage kommende in uside kurs besprochen und dabei in Tierfette, Pflanzenfette bfallfette und gehärtete Pette eingeteilt werden

a) Tierfeite.

Talg. Der Talg war früher das Hampsfett der demischen elfenfabrikation und der deutschen Stearinfabrikation er hat für iese Industriesweige sehr an Bedeutung vorloren, seitdem die Speisestilabrikation cifrig benfilt ist, ihn su verworten.

Mit dem Namen "Talg" bezeichnet man die Fettmassen, die ch bei den Wiederkäuern namentlich den gemästeten, in reich cher Menge in der Bauchböhle im Notz, in der Umgebung der leren unw finden Man unterscheidet im Handel Rindertalg von tieren Ochson, Kühen und Killbern und Hammeltalg oder Schöpenalg von Hammein, Schafen und Alegen. Hamptproduktionsländer ir Talg and Australian, Südamerika und die Vereinigten Staaten on Nordamorika. Während die inländischen Rindertalge, frisch eschmolsen, wells, neutral and fred you anangenehment Geruch sind. nd die importierten Produkte, sofern ale ungebieleht sind, meist ellgelb bis stark golb gefärbt und mehr oder wonlger stark dechend. He geringen Sorten Austral- und La Plata Talg aind gewöhnlich sark sauer, und ein Gehalt an freier Fettsture von 160/, gehört icht zu den Seltenheiten. Hammeltalg ist gelblich weiß, härter als tindertelg, er hat aber den Ubelstand, daß er, namentiich bei ingerem Lagern, einen eigenistmilch unangenehmen Geruch animms, der ihn sur Herstellung von Tolletteseifen unbranchbar uscht, dagegon eignet sich Australhammeltelg vorsüglich als Zusatz n Olein beim Sieden gekornter Textilsetfen, auch sogenannter Jabastemeifen oder Salmiak Terpentinschmierseifen aus Baumwoll المفعد

Der Talg besteht aus Stearin, Palmitin und Olein. Ihre Mengen ind in dem Fett von den verschiedenen Körpertellen eines Tieres erschieden. In der Regel ist er aus 45 bis 50°/o (Hyseriden sater Fettaluren und 50 bis 55 %. Olem susammengeseist.

Die Verseifungswerte der verschiedenen Talgaarten seigen kolne großen Unterschied, was sich leicht daraus erklärt, daß Öislure un Stearinskure fast die gleichen Mengen Alkali binden. Es beauspruch nämlich 1 g Öislure 198,7 mg, 1 g Palmitinsture 318,0 mg und 1 Stearinskure 197,8 mg Ätziali zur Verseifung. Die Jodashi von Talbestimmte Hübl zu 40,0, Demski und Morawski die Jodashi de aus Talg abgeschiedenen Fettelluren zu 25,9 bis 82,8. Der Bristerungspunkt des Bänderteilge liegt bei 85 bis 27° C, der des Hammel talge bei 86 bis 32° C.

Die Beurteilung des Talges erfolgt im Handel, abgeschen von der Farbe, jetzt meist nach dem sogenannten Talgeiter, d. h. nach dem Erstezrungspunkt seiner Fetiniure. Hr soll beim Rindertal; zwischen 48,5 und 45°C und beim Hammeltalg zwischen 45 und

46 0 Hearn.

Der Talg kommt häufig durch Wasser, Schmuts, Hauttolle inw verunreinigt in den Handel. Man ermittelt dies nach der 8. 34 au gegebenen Methode. Hr wird lerner häufig mit billigeren Fetten, wie Knochenfett, Darmfett, Fett sus Klichenabfüllen, Rückstände von der Margarinefabrikation usw verfälscht. Diese Verfälschungen sind nicht immer mit Sicherheit nachsuweisen. Am besten dienen Schmelz punktbestämmungen (nach Wolkenhaar soll Talg, dessen Schmelz punkt unter 40° C liegt, nicht mehr zugelassen werden) zweckniktig ist es aber, nicht den Schmelzpunkt des Talges solbst, sondern den der daraus abgeschiedenen Fettstünen zu bestimmen, da die Schmelz punktbestämmung des Fettes, wie sehen erwähnt, je nach der au gewandten Methode, siemlich verschiedenartige Worte ergibt. Der Enstehrungspunkt der aus Talg abgeschiedenen Fettsturen darf nach Daliesen nicht unter 44° C betragen.

Die verschiedenen Körperteile eines Rindes zeigen eine ziemlich verschiedene Zusammensetzung, wie dies aus Unterzuchungen von Leopold Mayer hervorgeht. Die in nachstehender Tabelle enthaltenen Daten hat er in dem Fett eines dreijährigen ungsrischen Ochsen ermittelt

Beseichnung des Talge	Symmetry of Party of Street, S	Yestern Is Pros.	1013 1144 7 1	HOT I	P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	Post in oc	Ar Pender	Deliver of	A per Canada Marie de Proc	Opports von LACC Enter: Park in Proc.
Ringoweid ofesti Languaristi Netaristi Harafati Sideb fotti Tanchanifetti	8,6 8,7 8,8 8,8 9,0	95,7 95,4 95,8 95,9 95,9 95,4	190,2 190,4 190,9 190,2 190,8 190,8	901,6 904,1 908,0 900,8 900,8	50,0 49,8 49,5 49,5 47,1 42,5	85,0 88,0 84,5 80,0 81,0	47,5 47,8 47,1 46,4 48,8 41,1	874 407 477 478 478	51,7 51,1 49,0 47,5 88,9	48,9 48,9 61,0 61,8 61,8

Talg findet in der Seifenfabrikation Verwendung zu Kern seifen, Rechweger Seifen und Naturkenseifen. He verzeift sich nur mit sehwachen Laugen, hat man nur dieses Fett im Anuta, so ist, je schdem der Talg frischer oder älter ist, zu Anfang eine Lauge von bis 10° Bé erforderlich. Mit dieser bildet er leicht eine Emulsion, e in eine chemische Verbindung übergeht, sobald es zum Bieden zumt. Fährt man mit dieser Lauge fort, fertig zu sieden, so ertit man damit schon einen alben, dieken Belfenleim, wie dies bei inem andern Fette der Fall ist. In der Regel siedet man jedoch oht mit so schwacher Lauge weiter, sondern nimmt 19 bis 18 grige, bis die Verbindung einen klaren, zähen Schleim bildet, demen alletändige Ahrichtung durch ein graues Bändohen, das sich rasch if dem Spaten bilden muß, sich kennseichnet.

Withrend die meisten Fette, wenn einmal die Verbindung mit ange eingeleitet ist, sehr gut und rasch die wattere noch erforderthe Lange aufnehmen, geht dies bei Talg nur allmählich vor sich, an ist geswungen, die Lauge nur nach und nach susugeben. Bei schem Zugeben der Lauge kann es kommen, daß man einen Settenim im Kessel hat, welcher, trotudem er Schärfe seigt, noch trübe id ungesättigt ist. Diesem Übelstand ist am besten durch Zusatz m etwas schwacher Lange bei milligem Feuer abzuhalfen. Der zim wird sich dann allmählich klären, bis alle Schärfe vorschwen un ist, und eret dann wird sich heranastellen, wievlal Lauge noch r vollständigen Verseifung notwendig ist. Es kann farner leicht irkommen, daß man durch Zugeben von zu starker Lauge, etwa von) Bé und darüber den Verband wieder vollständig stört, so daß ruge ablänft. Hier kann ebenfalls nur schwache Lauge oder Wasser i langsamem Sloden holfen. In ganz schwierigen Fällen führt eine ngere Unterbreuhung des Siedens und Discrepriszen der Soule mit asser immer zum Ziele.

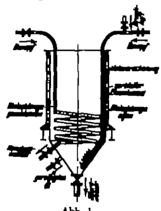
Viel schnoller und sicherer als auf freiem Fouer geht die Verifung mit direktem Dampf vor sich. Auf diese Weise läßt sich n großer Ansatz in kurzer Zeit in einen klazen, schaumfreien Leim nwandeln, der, richtig ausgesalzen, auch einen schaumfreien, fertigen ern auswirft, so daß ein Klarsieden für die meisten Zwecke nicht eiter erforderlich ist.

100 kg Talg geben, mit Natronlauge versetft, im höchsten Falle ne Ausbeute von 165 kg, doch orhält man bei so hoher Ausbeute ets eine sehr konsistensloss, wasserhaltige Seife

Wird der Talg in den Stearinfabriken nach dem gemischten vstem verarbeitet, d. h. zuerst im Autoklaven gespalten, und die zwennene Fettellure dann noch saldifiziert und destilliert, so wird er eist nur geschneisen und ohne verhergehende Läuterung in den utoklaven gefüllt, obwohl es auch hier von großem Vorteil ist, ihn iver zu läutern, da das Spaltmittel auf reine Fette weit bemer nwirkt, als auf unreine, und besonders die gefürchtete Hauston in Glyserinwasser mit Fettellure vermieden wird. Unbedingt geben erscheint daher eine Läuterung mit verdünnter Schwefeliure, wenn die im Autoklaven gewonnene Fettellure direkt weiter i Stearin verarbeitet oder der Seifenfabrikation sugeführt werden

soil. Zur Länterung wird der in Abb. 1 abgehildete Spitzkerstel in sehr hohem sylindrischen Oberteil benutzt, der innen mit en 4 mit steckem Bleiblech ausgeschlagen ist und eine Bleischlange mit Litelier zur Einführung von Dampf und auch von komprimierter Luft. wen solche im Betrieb vorhanden ist, enthält. Ist letztere nicht vorhanden, so wird ein Rührgebläss en die Schlange angeschlossen. Außereit ist noch eine geschlossene verbleite Schlange sum Erhitzen erforderlich Das Ol wird in das Länterungsgefäß, das sweckmäßig nöglichet im gestellt wird, mit Hilfe einer Pumpe geschafft. Das Saugrehr diese Pumpe ist mit Siebkarb versehen, um grobe Verunreinigungen der Fettes absuhalten.

"Man trige die für eine Spaltung notwendige Menge Fett in den Spitzkessel, kocht es mit offenem Dampf auf und setzt am



2500 kg Fett 20 kg Schwofeleiten von 50° Bé sa. Die Behwefelellum dari nicht stäcker als (6) Be sein weil ste some das Fett belinnt, abor 50° Br gontigen vollkommon. Das Fost sull /4 bls 1/2 Stundo mit dom Naurewasse r durchwallon, ohno zomi Nickin zii kommen, die richtige Temberatur ist 50 bla 70 °C. Dann läät man abeltzen sicht des Siturowasser ab und wascht noohmala unter Zugabe von einigen 100 l Wassor mit offenen Dampf 1/, Stando and Hiorant wird the Warmer abgenogen und en lange mit Wasser nachgowaschen, bis das Wass b waster nicht mehr saner renglert \on

Vorteil ist es, wenn das Fott einige Stunden abstisce kunn damit die Sture sich vollständig anmobeldet, da diese bei der Autoklaven behandlung schädlich wirkt. Das gut ausgewaschene (i) kann zur Spaltung in den Autoklaven abgelassen worden.

Taig hat einen Elyseringshalt von 10,5%, woven, je med der Art der Spaltung, 88 bis 90% als Elyserin von 28° Be gewonnen werden

Schweinerett. Beim gemästeten Schwein findet sich unter der Haut eine dieke Fettablagerung, der Speck, außerdem sind Fettablagerungen in der Bauchhöhle, im Netz, an den Nieren usw Während ersterer in frischen oder geräncherten Zustande fast ausschließlich als Nahrungsmittel dient, findet das letztere Fett, wenn es von den Grieben ansgelassen ist, vielfach zu andern Zwecken Verwendung und bildet als Schmaks einen nicht unwichtigen Handels artikel. Es dient zur Darstellung von Salben, Pemaden und Tolletteseifen und sum Hinschmieren von Lederwark, in Amerika ist er such Material für die Stearinfabrikation. Während bei uns das Schmaks allgemein auf freiem Feuer ausgeschneisen wird, soll das Ausschmeisen in den großertigen Schweineschlächtereien Nordamerikas violfach mitt gespannten Dämpfen von 110 bis 115 °C erfolgen.

Das Schweinefett ist von körniger, selbenartiger Konsistens, rein eiß und angenahm schmeckend, an der Luft wird es ziemlich resch alb und rangig. In bestaht and den Glysseriden der Laurinsture, lyristhature, Palmithature und Olature, sowie aus geringen Mengen anolature und vielleicht auch Linolansture. Den Sohmelspunkt des chweineschmalses findet man außerordentlich verschieden angegeben, ie Angaben schwanken von 26 bis 42°C. Dies dürfte, abgeschen on der Verschiedenartigkeit der Bestimmungsmethoden, daher rühren. aß das Fett von den verschiedenen Körperteilen verschieden hart 4 Am hartesten ist das Liesenfett, das ungefähr 62 % Olein und 8. Stearin und Palmitin enthält. Dann folgt das Rückenfett, filtrend das Bauchfett das weichste ist. Das geschmolsene Schweineste ersteert sehr langsom und gewinnt erst nach längerer Zeit seine attirliche Festigheit wieder. Der Ersterrungspunkt liegt bei 27 bis 0,9 °C. Dio Verseifungssahl ermittelte Valenta su 105,8 bis 196,6, le Jodsahl wurde zu 58 bis 76,9 ermittelt, der Ersterrungspunkt ier Pettuduren liegs bel 41 bls 42° C.

Das Schweineschmals kommt häufig verfälscht im Handel vor tes Hauptverfälschungsmittel ist Wasser Um das Fett fählg su tachen, größere Quantitäten davon aufsunehmen, setzt man etwas laun oder Kalk oder Borax su. 1°/_o Kalkhydrat oder z bis 3°/_o Jaun verdecken schon 10 bis 12°/_o Wasser Läßt man das Fett ergehen und wieder erkalten, so astsen sich die fremden Körperinten ab und können leicht nachgewiesen werden.

Boyor die bedeutende Zollerhöhung auf Behmals eintrat (1878) urden große Mongen amerikanisches Schweineschmalz in deutschen eifenfabriken verarbeitet. Es verhält sich den Laugen gegenüber halich wie Talg je liter und ranziger es ist, um so leichter geht ie Verseifung vor sich während hische, neutrale Fotte zu Anfang ine schwache Lauge erfordern. Sehr beliebt war dies Fett für die Iorstellung glattweißer Komseifen. Oht Schweinefett an und für ich eine sehr weiße Seife, auch wenn es infolge schlechter Behand ang eine geibliche oder schmutziggrane Farbe angenommen hat, so st es doch infolge der Speckigkeit und der etwas welchen Boschaffenoit der Selle mehr zur Verarbeitung in Gemeinschaft mit Kernöl und Kokosol, die eine magere und sprode Beife geben, geeignet, so lass sich letziere Fette mit ersterem in ihren Eigenschaften vorsilg ich orgänsen. Schon 1/2 oder besser 1/2 Schmala im Ansatz genügen, um sino schöne, feste und auch sarte Boife zu geben. Heute findet putes Schmalz nur noch su Tolletteseifen Verwondung. Bei den kaltserührten Kokosseifen kann es bis sur Hälfte des Ansatzes genommen verden und wirkt dann bedeutend verbemernd auf diese Seifen.

Von den Abdeckereien erhält man öfter noch Schweinefeit, das neist dunkel gefärbt und übelriechend ist. Im leistet zu Richweger telfon, wenn es mit zu Kern vorgesotten wird, vorzügliche Dienste, sesondors bei reichlichem Kernöl im Ansatz, da sich diese beiden fette auch hier in ihren Eigenschaften trefflich ergänzen. Auch hier rürde der geeignetste Ansatz 2 Telle Schmalz auf 3 Telle Kernöl oder 8 Telle Schmals auf 5 Telle Kernöl sein. Ein größerer Ausvon Schmals könnte leicht ein weiches oder flockiges Produkt orgeb

Die Ausbeute an reiner Kernseife dürfte wohl meist 155%, reichen, doch ist an beschien, daß, je weicher ein Fett, also je ; ringer der Gahalt an testen Fettskuren ist, um so modriger die At beute an reiner Kernseife ausfällt.

Hine Angabe über die Glyserinausbeute bei Schweinefett wohl derwegen in der Literatur nicht zu finden, woll dieses dech nin stack ranzigem Zustande und dann meist nur direkt zur Solfe herstellung verwendet wird.

Knochenfett. Das durch Anakochen frischer Knochen mit Wass gewonnene Knochenfett ist von weißer bis gelblicher Parise vo schwachem Geruch und Geschmack und weicher Konsisteus. 1)n e gut gereinigt, schwer masig wird, hildet es eine gute Marchine schmiere und gelangt nicht in die Seifen- und Stearinfahriken () meiste Knochenfett wird als Nebenprodukt bol der Verarbeitung vo Knochen auf Knocheumehl und Knochenkohle gewonnen. Die Knoche werden vor ihrer mechanischen Zerkieinerung ontwoder gleich "µ dimpfis, wobei die Fetigewinnung arfolgi, oder sie werden vor der "Dampfen" in besonderen Apperaten zur Fostextraktion mit Benzi oder einem anderen flüchtigen Pottiörungsmittel behandelt. Dampfen besteht darin, daß die Knochen in geschlessenen eineren Zylindern einige Standen einem Dampfdruck von 4 Atmosphilter anageseint worden. Aus der dann abgelamenen Brühe, die Fest, Leit and Unreinigheiten onthält, scholdet sich beim Stoben des Fet oben ab. Re wird nach dem Erkalten abgrechönft und nochmul umgeschmohen. Das so gewonnene Fett ist das "Naturknochen fest * Ra fällt, je nach der Beschaffenheit der verarbeiteten Kupelici sehr verschieden aus. De in den Knochenmehlfebriken mehst alle z. T faulige Knochen verarbeitet werden, ist das Fett meist meh oder weniger dunkel gediebt und enthält größere Mengen freier Fett alturen, bliufig auch Kalkselfen, die durch Einwirkung der Fettellure: auf die Knochensubstanz entstanden sind. Bei der Extraktion mi Bensin wird das Pett vollständiger sus den Knochen gewonnen ab beim Dämpfen, aber es seigt den Übekstand, daß en meist sehr dunkel gehirbs ist, einen durchdzingenden, unangenehmen Gerus ! has und festesuren Kalk enthalt, der glotchseitig einen grifferer Wassergehalt ermöglicht. Das durch Extraktion gewonnene Kundleur fest wird gewähnlich als "Bensinknochonfest" beseichnet, auch wenn es durch ein anderes Extraktionsmittel, wie Tutrachlorkehlen stoff oder eventuell mit "Tel" erhalten worden ist. Des gewühnliche Knochenfets des Handels 1886 sich blufig schwer, biswellen gar nicht bleichen. Je hüher der Prozenigehalt an freien Feitsturen ist, um so größer werden die Schwierigkeiten, die sich dem Biolehen unt gegenstellen. Nach Lewkowitzeh¹) lassen sich Produkte, die mehr

Obsen. Technologie und Analyse der Öle, Feite und Wachse, 2. Bd. S. 280, Braunschweig 1905.

 500/a freis Fettellure enthalten, nicht mehr, Extraktionsfette surhaupt nicht mit Befolg bleichen. Selbst wenn eine Bleichmethode i einem anscheinend guten Resultat geführt hatte, traten die dunkle arbe und der mangenehme Geruch beld nach dem Bleichen wieder il. An der Schwierigkeit, Fett mit hohem Gehalt an freien Fettaren zu bleichen, sind wohl leissiere selbst weniger schuld, als der metand, daß Fette mit so hohem Gehalt an freien Fettelluren aus ten Knochen gewormen sind, in denen das Fett bereits weitgehende distributed and distributed in the state of rung der Bleichmethoden dahin gekommen, daß sich Naturknochen th verhaltmismaßig leicht. Benstnknochenfett swar erhehlich schwieger, aber doch in den meisten Fallen bielehen, wenigstene erheblich der Farbe verbessern läßt.

Das Knochenfett wird entweder mit Bleicherde, Walkerde, Fuller de, Floridaerde oder Tonsil¹) oder, wann diese Bleiche nicht zum Ziel hrt, mit bleichenden Chemikalien behandelt, namentlich mit Kalium chromat und Salt- oder Schwefelsture oder Kallumpermanganet lt Salzature oder Schwefelsäure. Ein vorsügliches Bielchmittel ist B. Volland*) patentierte Bleichverfahren mit Barjumsuperoxyd*)

Die im Handel vorkommenden Knochenfette zeigen sehr ver hiedene Schmelspunkte (von 20 bis 28° C), was bei einem solchen rfallfett leicht erklärfich ist. Den Schmelspunkt der Petteiture von nochenfets, das aus frischen Knochen gewonnen war, ermittelte übl su 80°C, den Ersterrungspunkt su 28°C (Bestimmung nach m Pohlachen Verfahren) die Vermeifungezahl Valenta zu 190,9 or Glyzoringolialt der Knochonfesto let sohr verschieden ermittelt. thrend or you other Selte ber Auturknochenfett zu 10,20 und l Bonzinknochenfett zu 7,5 bis 8 $^{\circ}$ / $_{\circ}$ gefunden wurde, faud G Beifert i Naturknochenfett v bis 10° / $_{\circ}$ und bei Extraktionsknochenfett r 8 bls 4 %. Der oben genannte Chemiker hat in einer großen rahl von Knochenfetten verschiedener Herkunft den Trocken rlust bel 100° C, den Aschengehalt, den Gehalt an Nichtfetten » Sturemahl (S.Z.), die Verseifungmahl (V Z.), die Ätherzahl, den Geis an Neutralfett, die Hehnerschi und den Glysoringehalt bemmt⁴). Wir geben nachstehend eine Zusammenstellung seiner Ariten, indem wir die Anzahl der untersuchten Knochenfette und

^{&#}x27;) Tonsil ist din Fabrikat der Frans Tonwork Moosburg, A. & M. Ossen ider Moceburg a. d. Isar (Bayom). He ist oin sear gutes Bisiohmitted für the und Ole, such Mineraldia, und wird in vier Marken galiefers; X 15, AO, 1 II und AO III. Davon is X 15 sehwach alkalisch und soll neutralisierend ricen; dagugan seigt AO eine loisht saure Residion, die bei vorschiedenen odukten die Entfürbung wesentlich fürdern soll während AC II und AO III stral sind. Nach Béls Lach besteht das Tonell in der Hampistanes aus sisturehydrat und Tonerdehydrat, und nach firm ist hamptellehlich das sisturehydrat das entfärbende und bisiehende Princip des Tones.

D. H. P. Nr. 222509
 O. H. Koungen has sick subresingsbend mit dem Histohen von Knochenten beschäftigt. Beifunfahrlicum 1916, S. 894 ff.; Deite, Wasshmittelfahrlicu, Berlin 1920, S. 19.

*) Beifuns.-Eig. 1918, S. 6-8, 71-72, 121-122.

die bei ihnen ermittelten niedrigsten und höchsten Worte unter F lassung der Hehnerschi anfilhren, und verweisen wegen der einzel Analysen auf die Originalerbeit.

ample suffer to	Transferi- verifies and 300° C	Asstan	Orversil- learns	Mehiting	A.X.	V.K.	II.	Xemira:
ichmatria militieria religeische gefinierie absorbie (combine descriptie ini Bren. nordenterie,	on – har on nn – har nn – n in – n	0,00-1,7 0,00-1,1 0,00 0,00 0,00 0,00 0,00 0,00	9.77-14 9.77-14	2,00-4,14 2,00-4,00 3,07 1,07 2,07-4,64 1,07	41,84 41,84 114,8 114,8	196,8—496,1 196,5—196,7 196,1—196,6 196,6—196,6 196,0 196,0—196,6 196,6—196,8	1846—1864 1846—1864 1849 1847 1846—1849 1847	479 40 479 179 179 40 179 40

Bens¹) fand in 42 untermehten Proben von deutschem Bensknochenfett 20,5 bis 56,2°/_e und 41 Proben von amerikanisch Bensinknochenfett 8,3 bis 54,6°/_e freie Febisäuren.

Die Knochenfette sind meist mehr oder weniger dunkel gefülUm daraus eine halle Fettstlure zu erhalten, empfiehlt es sich sie der Spaltung mit Biehremat zu bleichen Das Fett wird erst i verdünnter Schwefelsture gewaschen und das Wasser gut abgezog Dann werden auf je 100 kg Fett ¹/_e kg Biehremat, das in 1 ¹/_e Wasser gelöst wurde, und 2 kg Sak- oder Schwefelsture hinzuggeb Sodann wird mit dem Rührgeblise durchgearbeitet, bis die Bielchu genügend ist, hierauf mit schwefelsturehaltigem und schließlich ir reinem Wasser nachgewaschen. — Fettsturen können auf diese Wonleht gebielcht werden, da der von gelöstem Chromoxyd herrühren Stich ins Grüne sich nicht ausweschen ESt.

Die Chemische Fabrik Griesheim-Blektron macht auf eine V unreinigung aufmerksam", die sich zuweilen in Fetten findet, welc mit Tetrachlorkohlenetoff extrahlert and Enthalt das Ausgan. material Risen, so tritt eine tellweise Zersetsung des Tokrachk kohlenstoffs unter Blidung von Perchlorithen ein. De Robknoch oft durch Eisensthoko verunrehigs sind, findet sich des Trichlorath besonders häufig in "Tetraknochenfett" Bei der Spaltung des Freit durch besische Agenzion, wie Magneels und Zinkoxyd, wird das Pr chloraothan durch das Oxyd unter Bildung eines 18 slichen Uhlorid das in das Glyserin übergebt, angegriffen. So ergeben derartige Fet ob sohr aschence one Glysorine. Hin Gehalt von 0,3 % Perchlorith im Pets fiihrs bereits an einem Aschengehalt von 3%, in Glyseri Man sieht daher von einer Verarbeitung von Tetrafetten besondt im Antokiaven ah, wenn eine Vorprüfung des Fettes die Abspalten löslicher Chloride anseigt. Zu dieser Vorprüfung verseift man eh Probe des Fettes mit Atskali und sersetat die gebildete Selfe n verdünnter Schwefelsäure oder Salpetersäure. Das vom Fett getrenn

9.40

Dibbelohde und Goldschmide, Chamle und Technologie der Cund Fatte, Bd 8, 8, 10, Leipzig 1910.
 Mittellung der Chem. Fabrik Griesheim Elektron, Seifens-Sig 190

seerige Filtrat darf mit Silberlösung sich nur schwach tritben. Bei dung eines stärkeren Niederschlags ist das Fett geringer zu bewerten

Das Knochenfett findet für sich allein bei der Seifenfahrikation nig oder gar keine Verwendung, wohl aber dient es in Gemeinsalt mit anderen Fetten vielfach zu Kern- und Buchweger Seifen, ar bedeutend ist sein Gehrauch zu Harzkernseifen, während es zu tweißen Kernseifen weniger geeignet ist, da auch das beste ookenfett nicht die reine weiße Farbe gibt, die gerade bei dieser fe so sehr begehrt ist. Auch zu Schmierseifen ist das Knochenfett verwendbar Zu gekörnten Seifen können hellere Knochenfette zu gut Verwendung finden, aber nur dann, wenn das Aussehen Seife erst in zweiter Linie steht, wie es meist bei Textiliseifen Fall ist, da auch das heilste Knochenfett immerhin eine dunkte fe gibt. Bei Ölseife kann man im Sommer geringe Mengen mit ind! verarbeiten.

De die Knochenfette des Handels viel freie Fettelluren entten, so verbinden sie sich leicht mit stärkeren Laugen, die einen Ben Gehalt an kohlensauren Alkalien haben. Im übrigen aber ist Bewehaffenheit dieser Fette eine außerordentlich verschiedene. Es nmen Knochenfette vor, die in Farbe und Konsistenz fast gegerem Talg gielchen und daher ein sehr gutes Material für die fenfabrikation abgeben, während andere schlechtem destillierten im ähnlich sind und, allein versotten keine zusammenhängenden mitoeken zu bilden vermögen. Selbst bei besseren Knochenfetten gt sich die Unterlauge meist mehr oder weniger trübe und bildet m Krikalten eine leinige Haut, auch wenn stark ausgestalzen ist, verloge der in den Petten enthaltenen Unreinigkeiten.

Enthält ein Knochfett beträchtliche Mengen Kalkanize, so ist es er kmäßig, es zuvor mit vordünnter Schwefelsäure zu behandeln — trahlerte Knochenfette verarbeitet man am besten überhaupt nicht Selfe, sondern überläßt sie den Stoarinfabriken.

Die Ausbeute, welche Knochenfette ergeben, ist, abgesehen von 1 durch Schnutz und Wassergehalt bedingten Schwankungen, eine ir verschiedene Ein gutes, festes Knochenfett kann eine Ausbeute 1 150 bis 155°, an reiner Kernseife ergeben die ziemlich fest il speckig, doch nicht so weiß wie Talgkernseife ist.

Tran. Der Tran war in früherer Zeit das Hauptmaterial für Herstellung von Schmierzeife. Er verschwand mehr und mehr i den Selfenfahriken, als man anfing, bei Schmierzeifen Wert auf le Farbe und beseeren Geruch zu legen, und es wurde zuleizst wohl r noch eine Transeife für Textilswecke hergestellt. Man nahm her allgemein an, daß der eigentümliche Geruch der Trans auf runreinigungen beruht, die durch Fäulnis der aus dem Fischer Walfleisch stammenden eiweißartigen Bestandtellen entstehen, ih neueren Untersuchungen wird jedoch als Hauptträger des Tranuchs eine ungestätigte Feitstaure, die Clupanodonsture (C₁₃ H₁₆ O₂) gesehen. Es hat nicht an Versuchen gefehlt, die Trans geruchles er wenigstens gezuchschwach zu machen, und es wurden eine große

Armshi Patento in dieser Hindoht genommen 1), abor die moust dieser patentierten Verharen sind nicht suverlässig. Als das : verlässigste gilt das Verlahren von Friedt. Bergius"). Der durch so filtige Vorreinigung von Biweißstoffen und Ehnlichen Verunreinigung befreite Tran wird in einem geschlossonen Gefäß nichrore Hundon oli Temperatur zwischen 250 und 800°C anageschat, die 800°C düri nicht überschritten werden. Zur Hnifernung noch anhaftender V unreinigungen, s. B. niedriger Fettetiuren, empflehlt es sich in manch Filler, dem Desodoriderungsprosoft eine Nachroinigung durch Wasuli oder Dilmpfe folgen zu lassen - Die Vorreinigung erfolgt swee militig in der Wolse, daß man den Tran auf Wasser, dem man Kix sels. Alaun oder schwafelseure Tonerde surceetst hat, mit direkt Wasserdampf behandelt. Die eiweißertigen Verunreinigungen koss Heren und seizen sich in der Buhe ab. Hine Behandlung r Schwefelsture verträgt Tran nicht, er wird dadurch gebräunt.

Vollkommen geruchlos werden die Trans und Transettatur bei der Hydrogenisation, und es ist damit erwiesen, daß der Tra gerneh durch die ungesättigten Bestandtelle bedingt ist. Für diesen P seß sind nur die guten, sorgifältig vorgereinigten Qualitäten brauchli-

Die Trane unterscheidet man nach ihrer Abstammung als Tra von Beerlagetieren und Trano von Fischen, erstere unterscheit man wieder als Bobbontrane und Waltrane, leistere als Lehr trane und Fischtrane oder Abfalltrane. Es sind darin ste Baldrianelure (früher für eine besondere Silure, Phoeisallure, gehalte wahrscheinlich auch Buttersture und Hadgature enthalten (ber Fettaluren, die in Form von Triglyseriden in den Tranen vorkennen las noch wenig bekannt. Die Stelle der in den anderen Olen (1 haltenen Olekure scholnt hier sum Teil von der Physotillellure e genommen zu werden. In mohreren von Seeglingetleren abstennmend Trunen and Verbindungen entitled, die kome Glysoride, sonde Ather der höheren Fettalkoholo sind. — Aller Tran ist otwas kaltem, leicht in heißem Alknhol und leicht in Athor Kulich meisten Trans werden durch gastförmiges Chlor geschwärzt, währe ein anderes Tiordi, das Klanondi, durch Chlor gebioteht wird.

Bose Kunze"), der eine Amahl Trane untersucht hat, fa die Verseifungsschl zu 188,5 bis 201,2 und einen (Hysoringolvon 6 bis 10,7%, meist wonig unier oder wenig über 10%. Ande Chemiker amittelien den Glysoringohalt des Waltenns zu 0,50/a, u Doeschirens su 9,8%/an des Robbentrens su 9,8%/a unel des Japantra **20.** 9,6 %

A. H. Salway') has and Veranlassung der englischen Militi vorwaltung eine Ansahl Glyserine ans Waltranen vorschiedener A

¹⁾ Eine Zusammenstellung der Patente findet sieh in Ubbelohde u Goldschmidt, Chunie und Technologie der Ole und Fette, Bd. 8 H. A. Lapuig 1911.

D B. P Mr 294778.

⁹ Selfons, Jág. 1918, S. 474. 9 Journ. Soc. Chem. Ind. 1918, S. 184.

tammung anf ihren Gehalt en Trimethylenglykel untersucht. Die intersuchten Glyserine waren für den Zweck eigens hergestellt. His rurden Trane verschiedener Qualität in Mengen von je 1 Ztr tells in Antoklaven, tells durch Twitchellverfahren, tells durch Verseifung sit Alkalien gaspalten. Die Glyserinwässer wurden nach den bei dem etc. Spaltungsverfahren üblichen Methoden gereinigt und darm auf Oprox. Glyserin eingedampft. Zur Bestimmung des Trimethylen lykols wurden die Bohglyserine unter vermindertem Drock destilliert, nd aus dem spezifischen Gewicht wurde der scheinbare Glyserin chalt der Destillate berechnet. Ans diesen Daten glaubte Salway en Gehalt an Trimethylenglykol mit siemlicher Genauigkeit beschnen zu können. Unter der Annahme, daß das zu untersuchende ilyserin nur aus Glyserin, Trimethylenglykol und Wasser bestehe, et, wenn man den wahren Glyseringebalt mit z, den Gehalt an 'rimethylenglykol mit y beseichne, das spezifische Gewicht der Mischung

$$1 + 0.00268x + 0.00058y \tag{1}$$

md der scheinbare Glyzeringehalt

$$\mathbf{x} + \mathbf{0} \mathbf{H} \mathbf{1} \mathbf{y} \tag{2}$$

ins diesen beiden Gleichungen sollten dann z und y berechnet werden.
Später hat Salway darauf aufmerkenn gemacht, daß die Gleichung (1) nur dann Gültigkeit hat, wenn z und y Volumpresente odeuten, man daher die beiden Gleichungen nicht mitelnander kom inieren könne. Die Gleichung (1) ist deshalb durch folgende Gleichung u ersetzen

$$\frac{x}{1,268} + \frac{y}{1,058} + (100 - x - y) = \frac{100}{100 - 0 \text{ $0.052 x} - 0.0508 x}$$

Die angegebene Analysenmethode soll jedoch fehlerhaft sein, vom weniger als 1°/_a Trimethylengiykol vorhanden ist. In diesem falle muß man das Glyserin fraktionieren und die swischen 110 und 80° C übergehenden Antelle, wie oben angegeben, der Analyse nterwerfen.

Nach der beschriebenen Analysenmethode wurde eine Ansahl lehgtyserine, die aus Waltran verschiedenen Ursprungs teils durch zestelfung mit Alkalien, teils durch Autoklavenspaltung, tells nach iem Twitchellverfahren gewonnen waren, mit folgendem Ergebnis ntersucht

Veltren No	Spaltwarfahren	Glyzeringshali %	Gehalt an Trimethylenglykol
0	Varsalfung	86,0	0,000
0	Autoklay	78,0	0,004
2	Twitchellverlahre	n 98,8	0,01
2	Amoklav	80,0	0,01
8	Versellung	77,5	0,94

Aus diesen Zahlen geht hervor, daß Glyzerin aus Waltranen be Qualitäts wenig Trimethylenglykol enthält, daß as vernschlänigt wa und seine Verarbeitung auf Dynamitetyserin glatt erfolgen kan

Man mußte sich nunmehr Gewißheit darüber verschaffen, we Mengen Trimethylenglykel in Glyserinen aus Waltranen schlos Qualität enthalten sind. Zu diesem Zweck wurde aus Waltran it die schlechteste Qualität zur Untersuchung ausgewählt. Di "Special Waltran" enthielt 56°/, freie Fettalure sowie eine gründen, die das Einstehen von Trimethylenglykel begünztig Ein Quantum dieses Tranes wurde im Autoklaven gespalten und erhaltene Glysseinwasser zur Sirupkonsistens eingedampfs. Destillation wurden 1500 g verwendet. Die Destillation wurde überhitstem Dampf unter vermindertem Druck vergenommen und Dämpfe wurden, wie im fabrikumäßigen Betrieb, in einer Reihe Inftgakühlten Vorlagen verdichtet. Nachdem eine 80°/, der Misch übergegangen waren, wurden die Destillate in den verschiede Vorlagen untersucht.

	Жоодо	Spez. Gow	Scheinb. Glyseringshalt	Gehalt an Trimethy glykol (berechn
	6		Pros.	Pros.
1	Vorlage 100	1,1918	H1,0	14
1.	, 6 0	1,0402	34,4	11
Ħ	" 80	1,0011		

Aus diesen Zahlen ergibt sich, daß die Fraktionen Nr 1 und 2 c Munge Trinsthylenglykol enthalten, die 1,0%, des ursprüngliei Rohglyserins entsprechen. Dieses Ergebnis gestattet den Schluß, c Rohglyserine aus Waltranen schlechter Qualität verhältnismä große Mengen Trimethylenglykol enthalten und deshalb zur V arbeitung auf Dynamitglyserin nicht ohne weitere Verbehandligeeignet sind.

Auch nach den Untersuchungen eines deutschen Fachmanne der beauftragt war, den Unterschied in der Qualität von Ayre festuusteilen, das aus Pflenzenöl und aus Waltran hergestellt wur kann, wie die Auslandsberichte des Kriegsausschuuss für Ole schreib als sicher gehen, das Waltrane von Durchschnittsqualität Ayre ergeben, das für Dynamitglyserin durchaus branchbar ist. Die kleir Mongen von Stickstoff und von Trimethylenglykol, die das Glyso aus Waltran häufig enthalte, können für seine Wirknamkeit nic in Betracht kommen und Glyserin aus Waltran sei für die H stellung von Nitroglyserin im allgemeinen verwendbar Nur sek Behglyserine von Fischölen, die einen hohen Stickstoffgehalt und v freie Feststuren enthalten, eignen sich nicht ohne Verbehandlung v Herstellung von Dynamitglyssein.

Nicht unwahrscheinlich ist, daß die häufigen Klagen über schleck Beschaffenheit des Glyserins aus Tran von dessen mangelhafter Ve

⁷⁾ Selfunt-Zig. 1918, S. 450

reinigung herrühren. De Tran von Schwefelsture, wenn diese nicht gans verdünnt ist, gebriumt wird, eine Fürbung, die nicht wieder su beseitigen ist, so empfishli Bens 1) su dem Zweck Kochenk, Alaun oder schwefelseure Tonerde, mit denen des Ol durchsukochen ist, wobel die Riweißeinffe knegulieren. De Wasser und Tran häufig eine Hamulaton bilden, so empfiehlt Bons wie folgt su verfahren Der Tran wird mit offenem Dampf auf 80 bis 100° C crwimt, der Dampi danach abgestellt, das Wasser soviel als möglich absiteen gelamen und dann abgesogen. Hierauf wird das Bührgebläse oder die Druckluft angestellt und unter starken Rühren 1 bis 2º/o vom Gewicht des Öls trockenes Sals oder trockener kristellisterter Alaun oder schwefelseure Tonerde fiber den Tran gestreut. Die Salze koagulieren die Riweißstoffe und nehmen zugleich des überschünde Wasser auf, so daß die Emulsionsbildung nach Möglichkeit vermieden wird. Tritt sie dennoch ein, so muß man seine Zuflucht zur Schwofel. alure nehmen die man aber nur mit einer Stärke von 50° Bé anwenden darf. Nachdem der Tran auf os. 100° (orwikent ist, seiss man unter fortwährendem Gang des Bührgebläses 20% Schwefelsäure von 50° Bé su, rührt damit eine Vierteletunde und läßt dann abaltzen. Ist nach einer Stunde noch kein Wasser geschieden, was man am bosten an einer kleinen Probe erkonnen kann, die man in einem Standaylinder auf die Selte stellt, so gibt man ein weiteres Prosent Sohwafaladure zu, wartet wieder einige Zeit und führt so fort, bis das Wasser sich aus der Emulaion ausscheidet. Ist dies geschehen, an ILOs man einige Stunden abaitzen und zieht dann der Wasser ab Der Tran wird unn durch indirekten Dampf auf est 80° C gebracht, das Bührgebläse in Tätigkeit gesetzt und wie oben Alsun oder schwefelseure Tonorde darüber gestreut. Es ididet alch ein Schaum. der die Riweißstoffe enthält und abgeschöpfs werden muß, Sobald der Tran kolnen Schaum mohr ausstößt, ist die Reinigung vollendet. und or braucht nur noch mit Wasser ausgewaschen zu werden

G Knigge") gibt noch ein anderes ähnliches Verfahren sur Vorreinigung für Trane bekannt. Ein großer Übelstand bei der Tran spalitung lat, daß sich infolge von Ernubslonsbildung des Glyssein wasser hänfig nicht absetzen will. His kommt dies namentlich bei mangalhaft vorgereinigtem Tran vor, abor hiswellen auch trotz sorg faltigator Vorreinigung. Man hilfs sich de am besten in der Welse, daß man die Emulsion durch Zugeben von verdünnter Schwefelslure trount and die Säure dann durch Kalk abstumpft, man darf aber von diesem nur soviel suscisson, daß ale gerade neutralisiert wird, nicht mehr Meist trennt sich dann die Emulsien glatt.

Werden die Trane unter 0° abgekühlt, so scheidet sich festes Fest ab. Dieses bildet abgepreßt den sogenamten Waltalg oder Pischtelg.

^{&#}x27;) Ubbelohde und Goldschmidt, Chemie u Technologie der Öle und Bd 3, S. 17, Lapsig 1910. 9 Zolinshr der deutzeh. Ol- u Festind. 1930, S. 815.

Minder bedeutend für die Technik als die oben erwähnten Trasorten sind die Trane von Fischen. Von leisteren werden gewöhnlinur die Lebern zur Tranbereitung benützt, besonders dienen dadie Lebern einiger Gadnarten, namentlich des Kabeljau (Gadmorthus).

Die sogenannten Fischtrane oder Ahfalltrane werden durch Aukochen von Fischabfällen mit Wasser gewonnen. Der Tran, der sie dabei ausscheidet, wird abgeschöpft und zur Klärung in große Bottlei

and reachts.

Im Handel sicht man vor allom darsut, daß der Tran bei längere Lagern keinen trüben Bodonsatz hat, solche Trane, bei denen die der Fall ist, stehen weit niedriger im Proise.

Während die besseren Lebertrane in der Medisin Verwendum finden, dienen die geringeren Lebertrane, die Abfalltrane, die Robbet

trane vorwiegend industriellen Zwecken.

Die meisten Trane verseifen sich leicht und geben gute Aubeuten, doch ist letztere nicht bei allen Tranen gielch. Die größt Ausbeute gibt der Stiducetran, ein Waltran (haupteichlich vo Balaena australis), er wird aber im Winter fest, so daß er sie nur im Sommer gut zu Schmierzeifen verarbeiten läßt. Er enthäl siemlich viel Stearin, das schon bei 15° O ausukristallisieren beginn (auch ebwas Walrat). Der dinnfilissige Archangeitran, ein Robben tran, eignet sich dagegen auch zu Winterzeifen. Der gewöhnlich Heringstran und der Astrachantran (ebenfalls ein Heringstran sind diekfilmig wie Südsectran und daher auch zur zu Sommer seifen gut verwendbar Der Astrachantran hat einen urinartiges Geruch, so daß er roh nicht versetten werden kann. Man kant ihm diesen Geruch nehmen, wenn man ihn entweder auf 220° er hitst oder nach Zusatz von Chlorkalk gelinde erwärmt.

Als Tran wird dieses Fott in der deutschen Seifensehrikation heute nur wenig mehr verwendet, desodorisierter schon häufiget und ausgiebiger als gehärtetes Fott unter verschiedenen Namon

wie Talgel, Talgie nat.

Schließlich zei noch ein Fettstoff tierischen Umprungs erwähnt, der zuweilen als Zusatzlett bei der Sesfenfahrlistien Verwendung findet, das Wollfett. Die durch Extraktion der Schatwelle mit flöchtigen Lösungsmitteln gewonnene fettertige Substans unterscheidet sich in ehemischer Beziehung wesentlich von den gewähnlichen Fetten, da die in ihnen enthaltenen Fettsturen nicht an Glyzerin, sondern an Chelestorir, Isocholesterin und einwertige hochmolekuiare Alkohole gebunden sind Sie enthält also kein Glyzerin und würde daher richtiger als "Wollwachs" beseichnet. Da die Emtfettung der Wolls für die Textilindustrie meist durch Waschung mit Seifenlösung erlogt, so enthält das aus den Seifenwissern durch Behandlung mit Mineralziure abgeschiedene Behandliett, wie es in den Handel kommt, vußer dem Fett der Wolle auch die Fettsturen der angewandten leife, ferner noch unsersetzte Seife, Schmutz- und Farbeioffe und minfig 40 bis 50%. Wasser

Für die Glyseringewinnung kummt also das Wollfett nicht in sge, aber auch für die Seifenfabrikation ist es ziemlich wertlos, sich die darin enthaltenen Fettallurecholesterinester nicht im men Siedekessel, sondern nur bei Temperaturen über 100° 0 und öhtem Druck gans verseifen lassen. Das eigentiliche Wollfett ist o, wenn es als Zusatz bei Seifen dient, nicht verseift, sondern nur der Seife verteilt.

b) Pflanzenfette.

Paintöl. Das Palmöl wird aus der Frucht verschiedener Imenarien, hauptelichlich von Elasis guisnensis und Elasis mplanees, durch Auspressen und Auskochen gewonnen. Die hauptelich isten Erzeugnisorie sind das westliche Afrika (Guines) und Süderika (Guines), aber auch aus der nordamerikanischen Union, von 1 Kanarischen Insein, Madeire und andern Orten wird Palmöl begen. Das meiste und beste Palmöl kommå von der westafrikachen Küste südlich von Sinoë in der Republik Liberia bis Ostroon in der Bai von Benin

Die Frucht, die eine von einem öligen, faserigen Fleische um zene dreikisppige Nuß bildet, enthält einen Stein und dieser um dießt einen Kern, der ein sehr schönes, felnes Öl liefert. Leisteres d jedoch in den Produktionaländern sehr selten, meist nur in rope durch Anapressen oder durch Extraktion mit Benzin gewonnen. ist dieses das segenannte Palmkernöl. Das eigentliche Palmöled aus dem öligen Fleisch, das die Nuß umgfet, gewonnen.

Das Palmöl hat orangegolbe his rothraune Farhe, butterartige maistens und, wenn es nicht musig geworden, was leicht geschieht, en veilehenartigen nicht unsungenehmen Geruch. Der Schmelznicht des frischen Palmöls liegt nach den Bestimmungen von Payen e nach denen von Boudet und Polouse bei ungeführ 27°C, das usig gewordene hat einen höheren Schmelspunkt, und sind Schmelsniche bis zu 42,5°C beobschtet worden. Der Schmelspunkt der a Palmöl abgeschiedenen Fottsturen schwankt zwischen 47 und °C, der Erstarrungspunkt swischen 40 und 45°C. Die Verseifungsti des Palmöls ermittelie Valenta zu 202 bis 203,5, die der abschiedenen Fottsturen zu 206,5 bis 207,8 Die Jodzahl beträgt eh Hübl 51,5

Das Palmöl besteht im wesentlichen aus Palmitin und Olein. hr charakteristisch für dieses Febt ist der große Gehalt an freien ttesiuren, der schon in frischem Palmöl 12°/, beträgt, in gans em auf 100°/, steigen kann. Wie außerordenklich isieht sich das Imöl spaltet, kann man daraus erschen, daß beim Bleichen im trängschen Apparat bei einer Temperatur von 60 bis 70° O die sprüngliche Fettelure von 9,86°/, in 80 Stunden auf 16,06°/, og ¹)!

⁷⁾ Selfens.-Zig. 1918, B. 687

Der gelbrote Farbetoff des Palmöls wird durch die Verseifm nicht serstört, so daß die aus rohem Palmöl gesottene Seife eit gelbe Farbe zeigt. In der Stearinfabrikation wird bei Anwendu von aurer Verseifung und Destillation der Farbetoff zerstört, nich aber bei Autoklaven und gewöhnlicher Kalkverzeifung. Das Bleicht des Palmöls kann auf sehr verschiedene Weise bewirkt werden, der sind es hauptetchlich drei Wege, die zur Erreichung dieses Zweckseingeschlagen werden. Es sind dies Überhitzung, Wärme un Luft und ehemische Agenzien. Nicht alle Palmöle können m Erfolg gebleicht werden. Lagosbi und Old Calabar liefem guto R sultste, schmutzigrote Öle jedoch, wie Kongobi, hat man bisher nich bleichen können.

Überhitzung, d. h. rasches Erhitzen amf 220 bis 240°C is das einfachste Mittel den Farbstoff zu zerstören. Zum Bleiche mit Wärme und Luft bedient man sich des Körtingsche Dampfatrahl und Luftsaugeapparats. Diese Bleiche hat vor den übrigen Palmölhleichen den Vorzug, daß bei ihr der Geruch de Öles nicht leidet. Für geringe Sorten ist sie nicht anwendbar be diesen kann höchstens die ohomische Bleiche zum Ziele führer Diese wird jetzt meist wie folgt ausgeführt

Das Palmöl wird sunächst geläutert, indem man es auf Wasse schmilst. Nach dem Absotsen der Unreinigkeiten schöpft man vor sichtig das klare Öl in einen Holsbehälter und läßt es hier bis au 50°C erkalten. Bei tächtigem, anhaltendem Durchkrücken gibt ma auf 1000 kg Öl 50 kg Salsalure und 12 kg deppeltehremsaures Kaldas man suver in 24 kg kochendem Wasser gelöst hat, in das Ö Nachdem das letztere 10 bis 16 Minuten durchgearbeitet wurde, zeig es eine dunkle, schmutziggrane Farbe. Biswellen setzt man jetz noch einige Kilo Schwefolskure hinzu Das Krücken wird fortgesetz bis sich das Öl ganz klar mit einem bläulichen Schein zeigt. Jetz hört man mit dem Krücken auf. Man gießt dann noch som Auwaschen mit Hilfe einer Gießkanne 60 bis 80 kg heißes Wasser übe das Öl, deckt den Holsbehälter gut zu und läßt bis zum anden Tage stehen, damit sich das Öl gut absetzt.

Das durch chromesures Kali gebleichte Paimöl hat nicht selter einen Stich ins Grüne, weil es etwas Chromoxyd enthält. Dies kam ihm durch längeres Kochen mit verdünnter Saksalure entsogen und sein tadelles weißes Produkt hergestellt werden. Nach dem Kochen mit der verdünnten Saksalure muß das Öl noch auf reinem Wasse umgeschmobsen werden

Das Palmöl kommt in sehr verschiedenen Sorten im Hande vor Das am meisten geschätzte ist das Lagosöl. Es seigt ein tieferange, aber klare Farbe und ist da, we es ungebleicht Anwendung findet, die wertvollste von allen im Handel verkommenden Sorten da eine schöne, klare Seife damit erzielt wird. Meist ist es auch ziemlich rein und hinterläßt wenig Satz und Unreinigkeiten. Hir weiterer Vorung dieses Oles liegt derin, daß es weniger ranzig ist und daß an sehr heißen Tagen, wenn die Flasser durch längerer

Fransport gelitten haben, wohl etwas breitges Fett heraustritt, aber rein Ol abdießt, wie dies bei den geringeren Sorien Palmöl, namentich den sogenannten gereinigten Cameroons, der Fall ist. Der Hauptvorteil jedoch, den das Lagoell gewährt, liegt darin, daß es sich sehr gut bleichen ißs, besser als alle andern Sorten. Wird es mit Hitze oder mit Luft und Licht gebleicht, so zeigt es sich im Vergisich zu allen anderen Sorten am hellsten, wird es mit chromasurem Kali behandelt, so erfordert es die geringste Menge des Bleichmittels und liefert doch das schönste Produkt.

Dem Lagordi ziemlich nahe kommend und oft von diesem kaum su unterscheiden ist das Old Calabar Öl. He bleicht sich obenfalls zut, namentlich auf chemischem Wege, doch seigt sich bei ihm der Übeistand, daß der Gehalt an Wasser und Schmutz sehr verschieden unefalls. Unreiner und sehr ungleichmäßig in ihrem Verhalten beim Bleichen sind die Öle von Acers und Benin. Diese Öle werden bei uns meist nur zu dunkleren Kernseifen und Harskernseifen vorwendet, boi denen es weniger suf die helle Farbe als auf einen angenehmen Geruch ankonimi. Die geringsten und unreinsten Sorten, von denen wohl wenige in Deutschland direkt zur Selfenfahrikation verwoodet werden, wie das rohe Cameroon, Gaboon und Liberia werden meist in den Hafenplätzen umgeschnucken und als gereinigte Cameroons in den Handel gebracht. Diese Öle pflegen melst sehr rangig zu sein und den Übelstand zu lieben, daß ale an heißen Sommertagen tranen, wodurch, namenthich bel langem Wassertransport nambalto Verluste entataben. Trota ihrer Bezelehnung sind ile übrigene durchaus nicht invuor schmutzfrol. Sie lassen sich bei weitem woniger gut bloichen als Lagos und ()ld (alabar, und os führt meist nur die chemische Bleiche sum Ziel

Wie verschieden (die Palmöle des Handels sind, ergibt auch folgends von H. Yesel de Schepper und A Geitel¹) veröffentlichte Fabelle, die den Wasser, Schmutz- und Neutralfettgehalt einer großen Anzahl Palmöle, sowie den Erstarrungspunkt der daraus gewonnenen Fottelluren zeigt.

Vame	Wesser	Sobmuta	Noutrelfots	Bretarrunge- punkt der Feitnlare
Congo	0,78—0,95	0,8%—0,7	16-93	45,90
Salispond	8,5—19,5	0,9—9,7	15-95	36,90
Addah	4,91	0,8%	18	44,15
Appam	8,60	0,896	95	48,5
Winnebah	6,78	1,87%	90	45,6
Farnando-Po	9,68	0,8%	96	45,9
Braß	8,05	9,00	85,5	45,1
New Calabar	8,89	0,86	40	45,0
Nigar	8,9	0,70	40-47	45,0
Actes	8,9	0,80	88-76	44,0
Benin	8,0	0,90	59-74	45,0

⁴⁾ Dingl. pol. J 948, 8, 295.

Hame	Walter	Solum win	Notes reliess	Breiserrung punkt de Fetiplure
Romny Or Brass. Kamerun Oap Lahon Kap Palmas Half Jask-Jack Lagos Loando Old Oalabar Gold-Coars Sharbo Gahoon	8,0—4,8 9,4—18,1 1,8—9,5 8,6—6,5 9,07 1,9—4,9 0,5—1,8 1,5—8,0 1,8—1,8 1,98 1,6—7,0 2,0—9,8	1,9—8,1 0,8—8,0 0,9—0,7 0,7—1,8 9,70 0,7—1,94 0,8—0,6 1,0—1,9 0,8—0,8 0,8—1,9	44—88,5 41—70 67—88 50—69 67 45—77 58—68 69—76 76—60 69 60—74 70—98	44,5 44,6 41,0 42,1 20,0—41,5 45,1 44,5 41,0 42,5

Bisonstein und Rosauer¹), die in einer Anschl Palmöle verschiedener Herkunft Verseifungssahl, Säurerahl, Jodsahl, sowie de Gehalt an freien Fettakuren, Neutralfett und Glysorin bestimmt habes fanden folgende Werte

Name	٧.٤	J.E.	8,7.	Freis Fost Mirreis %	Newtral- fats %	Cilyments %
New Calabar Popo Togo (Lome) Stanos (latinate Liberta) Liberta (minder) Kamerun Lagos Puam-Pasan Grand Buses Old Calabar Congo Adda Salabar Salabar Bashro Besin	904,7 903,9 901,8 903,7 900,8 196,4 906,5 905,8 199,8 906,8 906,2 906,2	51,9 49,8 56,4 58,5 41,9 52,8 51,4 83,8 84,4 84,4 84,2 55,9	109,9 84,9 79,9 190,4 80,9 98,9 147,0 49,9 181,7 111,7 178,4 187,1 88,9	48.2 40.9 88.3 58.0 10.5 14.8 44.9 70.7 94.2 89.9 54.8 85.8 81.8	50,7 59,1 61,8 42,0 85,9 85,9 85,0 99,8 74,6 10,8 44,7 14,9 88,8	8,4 6,7 4,5,5 8,9 8,9 4,9 1,9 4,8

Von so verschiedener Beschaffenbeit auch das rohe Palmöl den Seifunfabriken sugeführt wird, in einem Punkte stimmen alle Sorten überein sie geben alle eine feste und angesehm riechende Seife, und der milde, verlichenartige Geruch bleibt auch in Verhindung mit andern Olon und Fetten, ja sogar Hars, siemlich wahrnehmber

Das Palmöl ist roh und gehleicht sehr leicht verseifber. En gibt schon mit schwacher Lauge von 8° Bé einen siemlich dieken, sähen Seifenleim. In der Regel wird es mit einer Lauge von 13 bis 15° Bé verseift und gibt demit, richtig ausgemben, einen siemlich schaumfreien, flotten Kern, der, wenn der Leim vollständig

⁷) Ubbelohde u. Goldschmidt, Chemie u. Technologie der Öle und Fette, Bd. 2, 8, 800, Leipzig 1920.

und gut abgerichtet war, bereits gans gestätigt ist. Da das iol, wie schon erwähnt, meist siemlich ranzig ist, also freie sturen enthalt, so wird one Ascherlange von 15° Bé, die immer etwas kohlensaures Alkali enthalis, vollatandig ansgasotten entlich, wenn man gegen Hinde des Stedens die Lange vorsichtig ri und languem sieden 1884. Insbesondere gehit mit direktem pf die Verseifung sehr resch und volletändig vonstatten, so daß der Kern fast vollkommen klar ausscheidet. He ist dies der Beweis, daß die Verseifung eine vollständige war

Das Palmöl gibt infolge seines großen Gehaltes an Palmitin eine gut und nachhaitig schliumende Selfe, die trots des hohen tergebalts, den es auch als Kernseife gebunden hält, fest ist. kg reinos Öl geben 169 bis 165 kg frische geschilfene Kornseite en 155 kg strotely eingesottene.

Talg und Palmöl waren in den 60or Jahren des vorigen Jahrlerts die Hauptfette für die Stearinfabrikation. Ersterer wurde degend von den Fabriken, die im Autoklavon verselften, letzteres sessible von den Fabriken die auf saure Verseifung und illation eingerichtet waren, verarbeitet.

Kekesől Das Kokosől ist das ans dem succet milehigen, apister ielkernartigen Inhalt der Kokomüsse, der Früchte der Kokosie (Cocce nucliera), durch Anakochen oder Auspressen gewonnene

Die in der Kokomuß vor ihrer Raife befindliche wasscrholle. oho Flüerigkeit, die zogenannte Kokosmilch verschwindet bei Reife allmahlich, indom aus ihr ein weicher, ofbarer Kern wird, splitter sehr hars, fast homartig wird. Diese Samenkerne, Kopra amt, entiralten 60 bis 70° n Fett. Man unterscheidet sie als dried" (an der Sonne getrocknet) und "kiludried" (auf der Darre xkneti

Das Kokosöl has frisch eine schöne, weiße Farbe, einen milden hmack und einen eigentümlichen, nicht unangenehmen Geruch rird abor leicht ranzig und nimmt dann einen etwas unangeeen, steehenden Geruch und kretsenden Geschmack an. nelepunkt des gaus frischen Öles soll bei 30°C liegen; das gealiebe Ceylon- und Cochinol des Handels zeigt einen Schmelsrt von ungefähr 94°C.

Das Kokoedi enthalt hamptsächlich die Glyseride der Laurin, isein, Palmitin und Kanrylakuro. Ferner sind geringe Mengon ron und Kaprinellure nachgowiesen.

Des Kokosől besitet unter allen bis jetet untersuchten Fetten höchste Versoifungssahl, durch die es von allen andern Fetten, Ansnahmo des Palmicerools, das ihm in dieser Besichung am esten steht, leicht unterschieden werden kann. Der Grund hierfür in seinem Gebalt an Laurostearin, Myristin und Kaprylin su en. Valenta untersuchte verschiedene Kokosöle auf ihre Veringmahl und fand Zahlen von 257,8 bis 268,4. — Die Jodsahl Kokosöls ermittelte Hübl zu 8,9, die Jodashi der abgeschiedenen aluren Demaki und Morawaki su 8,89 bis 8,79 Dersighmeispunkt der abgeschiedenen Fettalturen beträgt 24,5 bis 25° (,

Enterrongspunkt 19 bis \$0.5° C.

Das Kokostil seigt infolge seines hohen Gehaltes an Laurostoa bei der Verseifung ein von den meisten übrigen Fetten abwolchen: Verhalten es verlangt starke kisende Langen und bildet Selfen, i sich nur schwer aussalzen lassen. Die durch Aussalsen gewonnen Kernseilen sind hart und spröde und haben sehr geringen Wass gehalt. Das Kokosől Hillt sich auch auf sogenanntem kalton We verneifen, d.h. es kann bei einer Temperatur, die wenig fiber d seines Schmelspunktes liegt, durch Hinrühren stacker Ataleugen Selfe übergeführt werden. Die Selfen aus Kokosöl haben die Rigo schaft, sine große Mengo Wasser aufsunehmen, ohne an Fustigke und Angehen zu verlieren. Sie eind ferner leicht Kelich in Wass und schäumen daboi stark, doch ist der Schaum bei weiten nich so nachhaltig wie der von Talguelfen. Selfen aus reinem Kokos haben ferner, anch wenn kein Überschuß an Alkali vorliegt, die m angenehme Eigenschaft, daß als bei empfindlicher Haut brennen un Rote errougen, auch neigen sie sehr sum Ransigwerden und werde dann übekischend und unanseknlich.

Im Handel kommen bei uns hauptstichlich drei Sorten Kokosi vor Cochinöl, Ceylonöl und Kopraöl (auch Harburger ode hagdeburger Kokosöl genaant). Von diesen ist des Cochinöl da beste und das reinste in der Farbe. Zum Verseifen auf kalter Wege ist es am geeignetaten, es ist aber nur dann dasu gut, wenn es nicht zu alt ist. Bei altem Öl, das schon einen ziemlichen Grac von Ranzidität hat, tritt, wonn es mit der sterken Lauge zusammen gerührt wird, ein zu schnelles Diekwarden der Masse ein, auch zeig sich dann leicht Körnerbildung in der Seife. Das Ceylonöl ist gewöhnlich ziemlich ranzig, wenn es zu uns kommt, auch haber diese Seifen den Fehler, daß sie nicht rein weiß sind, sondern ins graue fallen. Das Kopraöl ist meist sehr wenig ranzig und deshalh auf kaltem Wege gut verseifbar, es liefert aber ebenfalls nicht rein weiße Seifen und ist deshalb nicht zur Fahrikation von Tollettereifen geeignet.

Für die Stearinfabrikation ist das Kokosili wegen seines geringen Gehaltes an Glyseriden der hühern Fettsäuren ungeeignet, da zogen ist es wegen seines hohen Gehaltes an Glyserin, der 18,5%, seträgt, was 15%, Glyserin von 26% Bé entspricht, für die Glyserin ahrikation sehr geeignet. Da es meist sehr rein in den Handel commt, so genügt sur Vorreinigung für die Spaltung ein einfaches tuswaschen mit verdünnter Schwefelsäure, wie es beim Talg be-

chrieben ist1).

Palmkarnöl Das Palmkernöl, von den Selfensiedern gewöhn oh kurs "Kernöl" genannt, wird, wie sohon erwähnt, nicht in den roduktionsländern, sondom in Europe teils durch Auspressen, teils urch Extraktion gewonnen.

¹⁾ Vel. 8. 60.

Nach Europa kommen jeust die schon von der Steinschale beeiten Kerne. Der Olgehalt der Kerne ist sehr verschieden. Meist hwankt er swischen 85 und 50%, doch sollen Korne vorkommen, e 60% und darüber enthalten.

Palmkernől schmilsz bei 25 bis 26 °C, bei altem, ransigem Öl igt der Bohmelspunkt etwas höher, der Bohmelspunkt der darane erenchiedenen Fettaturen liegt nach Valenta bei 25 bis 28,5 °C. s ist ausgemeichnet durch seine hohe Verseifungswahl worin es m Kokosől am niichsten steht, sie betrügt nach Bestimmungen m Valenta für das Fett 247,8 und für die abgeschiedenen Fetturen 265,8. Durch Bestimmung der Verseifungsmahl lassen gich hr leicht Palmölfettsäuren von Palmkernölfettsäuren unterscheiden. ie Jodsahl des Palmkernöls wurde von Hübl ermittelt zu 18.4 bis 1,6, die der abgeschiedenen Fettalure von Demaki und Morawaki 12,07

Das Palmkernöl hat eine ähnliche chemische Zusammensetzung le das Kokosol. Nach G D Elsdon') enthält es 1 / Kapron ure, 5 % Kaprylature, 6 % Kaprinsture, 55 % Laurinsture, 1 Myristinesture, 7 / Palmitinesture and 4 / Stearinesture.

Das Palmkernöl verhält sich bei der Verseifung ähnlich dem okosől, was unsweifelhaft selnen Grund hat in dem bohen Gehalt i Laurostearin der beide Fette charakteriziert doch ist das Verulten der beiden Fette nicht vollkommen gleich. Palmkernöl vorngt ebenfalls starke, atrande Laugen, abor nicht so starke wie das okosöl. Während Palmkernöl sich am leichtesten mit einer Anngalange von 26 bls 20° Bé verbindet und die Verbindung um so hwerer erfolgt, je welter man über diese Grade hinsusgeht, vorndet sich Kokosöl noch leicht mit welt stärkerer Lauge. In ihrem erhalten zu Sak zind die Seifen aus den beiden Fetten sich auch ir Ahnlich, nicht gleich. Die Seifen aus Palmkornöl lassen sich senfalls schwer aussalzen, doch nicht so schwer wie die Beifen aus .okosči. Wilhrend bei lotatioren Selfen eine Vermehrung bis 1900 /. usbeute durch Salawasser rocht gut niöglich ist und noch eine feste affe exhalten wird, ist bei Setten aus Palmkernel eine Vermehrung arch Selswasser hochstons and 600 bis 700°/, möglich.

Für die Steerinfabrikation ist das Palmkornöl obonso unbranch ur wie das Kokosöl, aber ebense geeignes für die Glyserinfahri ation wie dieses. Der Glyseringehalt beträgt 18 /e, was 14,7 / on 28º Bé enteprieht. Es kommt ebenso wie das Kokosol melet she rein in den Handel und zu seiner Vorreinigung für die Spaling genügt ebenfalls ein einfaches Auswaschen mit verdinnter ah watakura.

Dikadett. Das Dikafote wird aus den Mandeln von Irvingta sbonensis, otnem an der Westichste von Afrika heimischen Baume, swonnen. His ist frisch rein weiß, van mildem, kaksolinnlichem

Analysi 30, Mr 455; Chem. Rayne 1914, S. 85.

Geroch und Geschmack, wird aber nach längerem Liegen gelb ut rensig. In schmikt bei 80 his 88°C, enthält nach R Milliau 18,58°/a Laurinsture, 55%°/a Myristinsture, 10,88°/a Olsture ut 18,05°/a Glyserin, es ist schr leicht verseifbar. Die Verseifungssa beträgt 244,5, die Jodachl 80,9 bis 31,8

Chinesischer Tulg Der chinesische Talg, auch vegetab lisoher Talg, Pilanzentalg und Stillingiatalg genannt, wir aus den Früchten von Stillingia sebijera, dem in China beimische Talgbaum, gowonnen. Die Frucht ist eine ungeführ haselnußgroß schwarze Kapael, die drei Samen hat. Die Schale der lotsteren is mit einer dieken, harten, telgertigen Schicht übernogen, während de Samenkorn ein filmiges Fest enthält. Die Gewinnung des Fette erfolgt in sweierlei Weise. Man behandelt entweder die von de Hülse befreiten Samen sunlichst mit Wasserdampf, wobel der Tal ansschmikt (ungefähr 20 bis 80°/, vom Gewicht der Samen), m kocht nach erfolgter Zerkleinerung noch weiter mit Wasser aus, ur anch das Ol su gewinnen, oder man serkleiners gleich die noch mi der Talgrehicht bedeckten Samen und kocht Pets und Ol summme: mit Wasser ans. Das nach den ersten Methoden erhaltene Fott is weiß oder grünlichweiß, geruchles, siemlich bart, schmilst bei 40 bl 44.5 0 und besteht hauptstichlich aus Pahnitin. Des nach den sweiten Verfahren gewonnene Fest bildet eine welfliche oder grau welfe, schwach rischende Masse, die beim Liegen gelb his braur wird, schwich soner reagters und bei ungefähr 85° C ersterri.

Der Stillingtatalg soll in England schon seit längerer Zeit ir der Kerzen und Seifenfahrikation Verwendung finden. Nach Mittellung von L. Borchert ist der vegetabilische Talg hinsichtlich seiner Härte und Ausgiebigkeit den besten Talgnorten zuszushlen Er versiedet sich wie das beste tierische Fett und ergibt sehr harte Seifen, die in bezug auf Waschfährigkeit und sparsamen Verbrauck an die Stearinselfen erinnern. Nach C. Dirks empfishlt es sich, den chinesischen Talg vor seiner Verarbeitung zu läutern, da er infolge seiner primitiven Gewinnungsart viel Schmutstelle enthält. Die Ausbeute beträgt aus leisterem Grunde auch nur es. 143°/s.

Uber den Wert dieses Fettes für die Stearinfahrikation schreibt B. Lach*) "Aus diesem Fett allein ein besonders brauchbares Produkt zu gewinnen, wird wohl nie gelingen. Der vegetabilische Talg, in der Hauptmenge ein Tripalmitin, verzeift zich mit Kalk unter Hoohdruck zwar recht schön, doch sind die erhaltenen Wannelmassen unanschnlich und lassen alch nicht pressen. Die Presitieher verschmieren sich, platnen, und wenn es gelingt, feste Fettelluren zu erhalten, so sind und bielben sie gran, treits aller Wischerel. Nicht viel besone Besultute erhält man, wenn man die derart gewonnenen Fettelluren der Destillation unterwirft. Das Destillat ist swar von schönerem Anschen, jedoch weich, Hift sich nicht pressen und kann

^{&#}x27;) Le Bourre de Dike, Marselle 1906.

⁷⁾ Oberst. Sig. 1885, S. 941; Bultunfabelkuni 1884, S. 296.

r als Zusats verwendet werden. Anders gestalten sich jedoch die chilimisse, wenn man den vegetabilischen Talg als Zussts bei der zarbeitung anderer Talge benütst. Hierbei wirkt er fast wie ein ofitalg. Knochenfett, sur Hälfte mit vegetabilischem Talge gescht, gibt eine schöne Prefimane, die sich leicht pressen 1886 und, r Destillation unterworten, ein gut profiberes Destillat Hefert. Der vegerillische Talg liefert, für sich verarbeitet, 10°/, Glyssein von 28° Bé.

Bei der Untersuchung des vogetabilischen Talges zeigt sich, wie deutende Verschiedenheiten an der Ware sutage treten. Die Fettre tropit meist bei 55°C ab, dook steigt bei hellgelber Ware die mperatur his nahesu 60° C, und bei grünem Talge sinkt sie bis O hereb

Erwähnenswert ist noch der Umstand, daß das auf oben an Tihrte Weise erhaltene Stearin von geringerem spezifischen Geihte ist, so daß die Kersen darans größer gehalten werden müssen."

Bheebutter Die Sheabutter, auch Galambutter genannt ed aus dem Samen einer Bassiaars, eines Baumes, der sur Familie Sapotaccen gehört, in Indien und an der Westküste Afrikas ronnen. Es sind mehrere Species der Gattung Bassia, die Fett ern, doch sind sie noch nicht genen ermittelt. Die Galam , wah , Choorie und Phalawarabutter, des Illipo Djave d Noungon of sind much Wiesner') samtlish Bessiafest.

Die Sheebutter hat bei gewöhnlicher Temperatur Butterkonst ns, ist grauweiß oder grünlichweiß, von einer eigentümlich zähen brigen Beschaffenheit, ähnlich einem Gemisch von Fett und Ter ith, and besitzt einen eigentümlichen aromatischen Geruch. Sie a sich sohr lange oline ransig su worden, und wird deshalb von i Klingeborenen als Speisefett sohr geschätzt. Der Schmelspunkt Sheabatter wird ziemlich verschieden angegeben. Thomson i Wood fanden, daß das Fests bei 85°C ezweichts und bei 48,8° milst. Chateau gibt den Schmelspunkt mit 29° an.

A. C. Oudomans ir ") fand, daß die Sheebuster bei der Ver lung oin Gemisch aus einer festen Fettellure von 59 0 Schmelz nkt und einer flüssigen gibt, die eestere wurde als Steazinskure utimmt. Das in der Shesbutter enthaltene flüsslere Fett ist nach louze und Boudot") Olsin. Die Angabe, daß die feste Fettrre Stearinsfure ist, wurde später von H. L. Buff') bestätigt. Pfaff*) fand später, daß die Sheabutter außer Stearin und Olein, die h wie 7 8 vorhalten, auch noch 8,5 °/, Wache enthält und von daher e klobrige Beschaffenheit stammt. Durch Behandeln mit 2º/a kon strictor Schwefeleiture bei 160 bis 170 U und nachfolgendes stillieren mit überhitstem Wasserdampf gewann er ans der Sheastor oin schwach gelblich gefärbtes Fettelluregemisch von 56°C

Dio Bohstoffs des Pfisosenreiche, Loipzig 1878, 8, 211

Journ, f. prakt. Chemie 80, S. 115. Ann. d. Pharm. 10, S. 44.

⁷ Inauguraldissentation, Göttingen 1888, S. 17 7 M. Woshenschr. f. d. Ol- und Festhell. 1878, S. 76.

Schmeispunkt und durch Abpressen eine blendend weiße Fettellu von 66°C Schmeispunkt. Durch Behandeln mit konsentriert Schwefelellure und nachfolgende Destillation werden Fettelluren ohaben von 52 bis 54°C Schmeispunkt, die jedoch ein öliges A sehen haben, und durch Pressen daraus ein Stearin von über 60°C Schmeispunkt geben. Dieses letstere bildet trots solnes hehr Schmeispunktes eine weiche, zerrelbliche Masse, die rein zur Kerse fahrlichten nicht verwendet werden kann, aber im hohen Gracie d Higenschaft bestist, sich beim firkalten zusammensusiehen. Infolgseiner schwammigen Beschaftenheit hält dieses Stearin auch in d Warmpresse die fürbenden Bestandtelle zurück und läßt sich dahnur schwer reinigen.

Über die Branchbarkeit der Sheebuiter zur Soffenfahrikeitie gahen die Ansichten weit auseinander Während Semilor de fi sehr geeignes zu dem Zweck hilb und meint, daß sie vor de Palmal den Vorsug het, daß eie nicht gebleicht zu worden brauch schreibt Lewkowitzehl), das ihr großer Gehalt an unverseifbare Substans thre ausgedehnte Verwendung in der Seifenfabrikation vo hinders. Nach C. Dirks") kann sie nur als Zusaisfaté vorwende werden. Für eich allein versotten, verbindet sie eich am besten m einer 10- his 19 griidigen Lauge und gibt damit, wenn ieleht abge richtet, einen ziemlich klaren Leim. Der Verband ist aber nur ei sehr loser, indem schon eine verbilimismäßig geringe Mohrangal. von Lauge genügt, um ihn sofort auseinandersureillen. Der abgemiser Keen siedet im Kessel ziemilch grittzig, es fehlen die in sich ge achlomenen Kernklumpen, die man bei den Seifenkernen andere Feste zu finden gewohnt ist. Am besten verziedet man die Shor buiter meammen mit Palmkiroöl, hier kann man his su einer Drittel des gesamten Festanssines verwenden.

Will man Sheabutter sur weißen Wachskernsolfe verwunden. A darf man nicht den Fettansats aus Sheabutter und Palmkurnöl allei nehmen, sondern muß, um die sich in der Setfe geliend machend Bröckligkeit der Sheabutter su vermindern, ein Pott mitverarbeiter das Geschmeidigkeit in die Setfe bringt, sehr gut eignet sich hierzu Berdnußöl oder helles Kammfett. Bestände der Pottansats z. B au 50°/2 Palmkernöl, 80°/2 Sheabutter und 20°/2 Kammfett, so würder die leisteren beiden Fette mit einer 18 grädigen Lauge vorzusiedes sein. Um sehen hier einen haltbareren Verband zu erzielen, is es zweckmäßig, cs. 10°/2 Palmkernöl mit vorzusieden. Der Lein kann jetzt auf ziemlich kräftigen Stich abgerichtet werden, sodant wird his som Ablanten der klaren Lauge ausgemissen. Nach einiger Stunden Buhe wird der abgesetzte Leimkern auf Alsmatronlaug von 26 bis 28° Bé gegeben und schaumfrei klar gesetten, um nach her mit den fahlenden 40°/2 Palmkernöl verbunden su werden. Das weitere Steden erfolgt in bekannter Weise, nur beim Kürsen der

Chante and Analyse der Fette, Öle und Wackse, 2 Bd., 8, 281, Brannschweig 1908.
 Seifenfahelkant 1904, 8, 184.

ife muß darauf geschiet werden, daß de nicht zu stark getrennt rd. Man entrimmt hierbei sweckmäßig in einem Handschöpfer oben, um en beobschten, ob der Leitm noch etwas spinnt. Soweit ri die Seife nicht getrennt werden, daß das Spinnen ganz aufnürt, all sich die Seife sonst schlecht absetzt. Überhaupt ist es bei der warbeitung von Sheabuiter in der angegebenen Menge von Vorl, die Seifen im Kossel absetzen zu lamen. Sie setzen sich bei r vorhandenen Kesselwärme besser und reiner ab als in der Form. ch wenn leistere noch so dicht mit Matrataen und Decken umngen ist. Ist man einmal mit der Kitrsung zu weit gegangen, so igen solche in der Form abgesetzte Seifen oft Langenstiche. Ferner reides sich der Leim oft so schlecht aus, daß die ganse untere illte wieder in den Kassel surückwandern muß. Wenn die Seife Kessel, um ein gutes Absetzen zu erzielen, sohön warm verpackt rd und nach einer Kesselruhe von 94 bis 80 Stunden in die mits stratzen umhüllie Form gelangt, so bildet sie auch jetzt noch ronen Silborgians.

Gut verwendber ist die Sheebutter zugeminen mit Palmkernöl Harskernseifen bei einem Harssmatze his zu 25 %, und liefert I mehremäßer Behandlung gut verkäufliche Seifen, dagegen ist sie ellen Seifen, die nachträglich gefüllt werden sollen, wegen ihrer ir geringen Bindekraft nur mit änßerster Vorsicht zu verwenden. Nach Dirks ergibt Sheabutter 186 % Ambeute. Erwähnenswert

the großer Gehalt an unverseifbaren Stoffen

Illipeāt und Barsināt. Nach Lewkowitschi) ist das Illipeāt th Makewahutter gemennt, das Fest aus den Samen von Banda lfolia, während die Samen von Barda longifolia das Bassiaöl er die Mowrahhutter Hofern. Das Illipedi ist gelb im gemuchenen Zustande variiert die Farbe von gelb bis orange. Das asiaci ist im frischen /ustande obenfalls gelb, wird aber an der it leicht gebieleht. Es hat einen bitteren, aromatischen Geschmack d einen charakteristischen Geruch, der an Kaksobohnen erinnert.

Die im Handel erhältliche Mowrahbutter ist nach Lewko tach ein Gondsch von Mahwabutter und Mowrahbutter, sie soll in sien Mengen aus Indien nach England und Frankreich eingeführt rden und dort in der Kerson- und Seifenfahrlikation Verwundung don

Dirka⁴) hat man mit dom Bassisöl in der Selfenrikation schlochte Erfahrungen gemacht. Wenn die Selfen auch ht so sprode wie die see Sheabutter gefertigten ausfallen, so sind doch in Festigkett und Haltbarkett nicht als tedelles zu bechnon. Will man Bassisol su weißen Karnseifen verarbeiten, so iß es vorgesotien worden, da es gans bedeutende Mengen Pilansendeim und andere Unreinigkeiten enthält. Verarbeitet man größere ngen Baarlaöl zu abgesetzten Kernacifen, so kann die Ansscheidung

¹⁾ Chem. Technologie der Futte, Öle und Washes, 2. Bd. S. 275 u. 277 unseleveta 1906.

⁹ Seifenfahrikani 1904, B. 149.

von pflanslichen Verunreinigungen so stark sein, daß Kessalwandung und Kessalboden mit einem dunkelgrünen, sähen, uicht verseifbas Belag überzogen werden. Dieser Belag ist, wenn erkaltet, von ein solchen Zähigkeit, daß eit nur mit Mühe von den Kessalwänden einem werden kann. Man muß bei Bassiadi 15°/, Unreinigkeit rechnen, und soll seine Verseifung Vorteil gewähren, so nuß es abeim Binkanf um ±0°/, billiger als Palmkernöl stellen. Zu Kesseifen, die nachträglich gefüllt werden sollen, ist es mit Vorsicht verwenden, da es su viel fremde Stoffe in die Seife bringt, die e Haltbarkeit des Verbandes beeinfinssen.

Nach G Knigge¹) gehört die Mowrahbutter zu den fest Fetten der Ölskuregruppe. Der Schmelspunkt wird siete verschied angegeben, von 26 bis 42° C. Diese sterke Schwankung erklisten wahrscheinlich aus dem verschieden hohen Gehalt an frei Fettelluren. Ebenso ist es mit dem Erstarrungspunkt, der swisch 17 und 86° C liegt. Die Jodsahl liegt swischen 50 und 60 D neutrale Fett enthält 10°/0 Glyserin. Die Fettelluren haben ein Titer von 40° C und eine Verseifungssahl von 208 Das Fett wasift sich am besten mit Langen von 20° B6, die daraus begestellten Soffen bestissen aber keine große Schaumkraft.

Die von der Mowrahbutter abfallenden Fette zeigen eine gro Verseifbarkeit, sind aber zur Seifenfahrikation nicht zu empfehlt da sie auch in geringen Mengen (ca. 10 %) vom Fettanatis) der Sei einen unangenehmen, lodorartigen Geruch ertellen. Das gereinig neutrale Öl kann in nicht zu großen Mengem zu allen Haushaltseif verwendet werden.

Im frischen Zustande ist die Mowrahbuiter graugelb, sie wisher an der Luft gebieicht. Das im Handel vorkommende OI er hält beträchtliche Mengen treier Fettaluren, deren Krystelle si unter dem Mikroskop urkennen Isasen. So fand Nördlingen einer Probe 28,54%, frede Fettaluren, und Proben, die im Labratorium von Lewkowitsch untersucht wurden, enthielten 17,2 b 20%, Der Hauptbestandteil der freien Fettaluren in der Mowrabutter ist Palmitinskure.

Pineytalg Der Pineytalg, auch Pflanzentalg, Malabatalg und Veteriafett genannt, wird am den Samen der Vater indies L., eines in Ostindien heimischen Baumen, die unter du Namen "Butterbohnen" seit einiger Zeit über Marselle und Trie und früher auch sehen aus Singapore über London in den Handekamen, gewonnen. Sie enthalten in lutttrockensun Zustande 48,91° eines grünlichgelben, im Lichte sich rasch bleichenden festen Fette das sich durch einen eigentümlichen, angenehmen, schwach bekam schen Geruch ausselchnet. Fett, das sich Fr. v. Höhnel und J. 1 Wolfbauer") selbst aus dem Samen des Handels dargestellt haster zeigte einen Schmekspunkt von 49°C, während anderweitig ange

Bolfenfahrligent 1914, S. 465.

Dingi, pol. Journ. 259, S. 838. — Seitenfahrfikans 1884, S. 281

esben wird, daß os bei 86,5°C schmilst und bei 80,5°C erstarrt. Das Vateriafett ist sehr leicht verseifbar Zur volletändigen Vereifung von 1 g Fett sind 191,9 mg Kalihydrat erforderlich. Dabei cheiden sich 8,4°/c Glyserin aus. Die aus den Verseifungsprochikten begeschiedenen Fettsäturen schmeksen bei 56,6°C und orstarren bei 4,8°C, sie sind ein Gemenge von Ölsture mit festen Fettsäturen schmeksen bei 68,8°C und betragen 60°/c vom Gewicht ies Pflanzentalges. Mit diesem hohen Schmelspunkte ist jedoch eineswegs ein hoher Härtegrad verknüpft das hervorragend kritallinische Produkt ist vielmehr weich und leicht scrreihlich.

Nach C. Dirks¹) vorseift sich der Pflanzentalg, allein verotten, mit einer Lange von 12° Bé zu einem klaren Leim, und es esultiert daraus beim Aussalzen ein schöner, geschlossener Korn on cs. 142°, Ausbeute. Sehr gut eignet sich das Fett zu sämtichen Harskornseifen. Wenn die hellen Orsnienburger Seifen auch nfangs etwas von der grünen Färbung des Fettes angenommen seben, so bleichen ale doch bald zur Zufriedenheit nach. Zu Selfen nit weißem Grunde eignet sich der Pflanzentalg seiner grünen Farbe vegen nicht dagegen seigt er sich gegen Aufnahme von Füllungen deht ablehend.

Olivenöl. Das Olivenöl ist unter allen Ölen das am längsten sekannte. Sehen im Pentsteuch geschicht seiner Erwähnung Die Gultur des Ölbsumes wird in den Mittelmerländern in Spanien, fortugal Südfrankreich, Italien, Istrien, Dalmatien, Griechenland, an ler marekkanischen Küste femer in der Krim und in Palästina berieben. Seit einigen Jahrhunderten findet man Ölbsumpilansungen uch in Amerika, besonders in Peru, wo stantiliehe Olivenhalne seibet m sterilen Boden der Küstengegenden auxubreffen sind und in ielen Gegonden Mexikos.

Das ältere Vorfahren der Ölgewinnung aus Oliven bestaud meist larin, daß man aus den besten Früchten durch kalte Pressung böch tens 10 bis 15°/_o Öl gewann und dies als feinstes Speiseöl unter iem Namen "Jungfernöl" in den Handel brachte. Die bi der exten Pressung verbiebenden Knohen wurden in kalten Wasser gezeicht und dann einer abermaligen Pressung unterworfen, webei nan ein geringeres Speiseöl gewann. Die Knohen von der zweiten Pressung wurden mit heißem Wasser behandelt und gaben bei der britten Pressung Öl, das nur zu technischen Zwecken Verwendung inden konnte. Die Bückstände dieser Pressung, in Italien "Sanza" ensant, enthalten oft noch 8°/_o und mehr Öl, das durch fixtrak ion mit Schwefelkohlenstoff gewonnen werden kann.

Ofter verfuhr man auch in der Woise, daß man die Oliven, in faufen susammengeschüttet, einer kursen Belbetgärung übertieß und odann stark abprosto. Bei dieser Gärung gelangen die Zellen aus iem gegenseitigen Verbande, und das Öl 1885 sich infolgedessen welt rellständiger gewinnen. Es wird hierbei auch der Kern der Olive

¹⁾ Bellenfalmikant 1904, E. 250.

serdrückt und auch demen Öl nutuber gemacht. Die Bückettär von dieser Pressung enthielien noch Öl. Sie wurden unter öffer Besprengen mit heißem Wasser swiechen Mühlsteinen auf der genannten Nachmühle (recense oder ressence) gemahlen und dann ein Beeken gehracht, durch das ein Strom von kaltern Wasser fl Hier wurde technig umgerührt und hierauf das Game sich sol überlassen. Der größte Teil des in den Rückständen enthalter Oles trat an die Oberfitiche, floß aus dem ersten Bassin in sweltes und drittes, seinte dabei die Kern- und Schleimteile ab u wurde schließlich abgeschöpft. Das auf diese Weise gewonnene führte den Namen Nachmühlenöl (hulle de remence). Die Waswasser und Rückstände von dieser Operation ließ man in Bass (enfers) gelangen, die so groß waren, daß sie alles während ob Kampagne verbrauchte Wasser aufnehmen konnten. Hier schi sich nach monatelanger Ruhe das sogenannte Höllenöl (hu d'enferiab

Heute wird in den meisten Olivenöl produsierenden Lände rationeller verfahren. Man hat sum Zerkleinern der Olive Quotes maschinen, die so reguliert werden können, daß entweder nur d Fleisch der Früchte serquetecht wird, oder auch bei Engerstellu die Körner mit serkleinert werden. Der Olivenbrei wird dann, wo er zu naß ist, mit Stroh gemischt, oder, wenn er zu trocken i mit Wasser angefeuchtet und hierauf dem Drucks einer hydra llachen Presse unterworfen. Diese Pressen sind häufig so eing richtet, daß die Masse darin, ohne sie erst heraussumehmen, auf wärmit werden kann. Indem man enst schwächeren und dann stikeren Druck gibt und schileßlich unter Erwärmen preßt, ochsit m abteilungsweise die verschiedenen Serten Öle und kann in einer u derzeiben Presse die Ölahecheidung so welt treiben, als es überhau ohne Extraktion möglich ist.

Die durch Pressen gewonnenen Ole sind verschieden in ihr Qualitäts je nach der Beschaffenheit der verarbeiteten Früch femer ob kalt oder warm gepreßt und ob beim Kaltpressen gering

oder starker Drock gegeben wurde.

Das reine Olivenol ist von heligelber bis grünlichgelber Farlund mildem, angenehmem Geschmack. He löst sich sehr wenig Weingeist, aber schon in 1½ bis 2½ Teilen Äther und in 8 Tolk Emigäther Die kaligepresten Ole emihalten bis 70% Glyseride dölslure unit wenigen Prosenten der Linolekuren. Das feste Fott beseht aus Palmitin und geringen Mengen Arachin. Das Unvorsolfbes in Olivenol ist Phytosterin. Die heligepresten Öle sind reicher a Palmitin. Das aposifische Gewicht der kalt gepresten Öle schwanl bei 15°C swischen 0,915 und 0,918, während das spesifische Gewich der helß gepresten Öle bis auf 0,926 steigt. Leistere setzen oft schubel 10°C körnige Ausscholdungen ab und erstarren bei 0°, währen ganz feine, kalt gepreste Ole suwellen enst bei 2° C anfangen sie zu trüben und bei — 6° C das Palmitin ausscheiden. Die aus der Olivenol abgeschiedenen festen Sturen schmelsen bei 22 bis 26°

und ermineren bei 21 bis 22ª C. Die Verseifungsschi des Olivendie ■ 191 bls 192, die Jodsahl 81.6 bls 84.6, die Jodsahl der abteschiedenen Festalturen 86,1 Der Hyseringehalt beträgt 10°/, Die besseren Oliventie werden hänfig verfälscht, namentlich mit kesamal und Barmwollmatal. Das beste Mittel zur Brkennung einen Olivenöls ist die Jodeschi, da fast alle zur Verfälschung gerauchten Ole hühere Jodyahlen seigen.

Zur Seifenfahrikation dienen haupteächlich die Setzöle und die infurble, nur ans diesen lassen sich harte Riegelseifen herstellen. rährend die flüssigen Ole, anßer mit Zunätzen von Kokosöl und ndern harten Fetten, nur zu Schmierselfen verarbeitet werden önnen. Die Olivenölseisen vortragen, obenso wie die Talmeisen. renig Salz, schon mit 5 bis 8 % des letsteren lassen sie sich ausaisen. In ihrem Verhalten bei der Verseifung zeigen Suizöle und ulfurolo insofern einen wesentlichen Unterschied, als erstere zur linicitung der Verseifung einer schwachen Lauge bedürfen, leistere ich mit jeder ihnen gebotenen Lange vorneifen.

Sulfurdi. Von den Olivenblen kommt für die deutsche Seifen idustrio und damit anch für die Glyzerinfabrikation nur des soenannte Sulfurël in Betracht, das vor dem Kriege in bedeutendem

faßetabe, besonders zu Textilesifan, verszbeitet wurde.

Die nach zwei- oder draimaligem Pressen des Olivonhreies verleibenden Blickstände, die Sanza, enthalten noch 10 bis 200/a Ol, elches durch wiederholtes Zerkielnern und wolteres Prossen der Masse öchstens teilweise gewonnen werden kann. Man unterwieft sie desalb der Extraktion, melst mit Schwefelkohlenstoff, der das Öl rest se auszieht. Er löst aus der Sanza nicht nur das Fott, sondern uch reichliche Mongen Chlorophyll, wolches den erhaltenen Ölen ofne stensiv grime Furbung erteilt. Waren die Sausa nicht nicht friech der nicht gut aufbewahrt, so sind die extrahierten (die nicht grün, andern grünbraun bis grünlichgrau und enthalten große Mengen eder Festalluren 1). Das aus der Sanza durch Extraktion gewonnene il führt im Handel gewöhnlich den Namen Sulfuröl. Es ist, je ach seinem Gehalt an freien Fettelluren, der 50 bis 60% und arüber betragen kann, mehr oder woniger diekflüssig. Nötig ist in gutes Absetsenlassen oder Filtzieren, che man zum eigentlichen ileichen schreitet. Der Zusste eines geringen Quantums Sillkaterde it der mechanischen Vorreinigung förderlich. Hine sufrieden tellende Bleichung läßt eich dann meist durch bleße Behandlung its Silikatorde errolohen. Die Temperatur wird auf 100 bis 105° C chalten. Man braucht gewöhnlich 8 bis 4.0/0 Bielcherde. ulfuröl minderer Qualität ist vor der Bleichung eine Vorreinigung uit Schwefelsture oder mit Aluminiumsulat vorsunehmen. Nimmt nan Schwefelskure, so darf sie nicht fiber 50° Bé stork sein.

Von chamischen Bleichmitteln kommen Kaltumbichromet. allumpermanganai und hydrosohwefilge Saure in Anwendung. Ge-

⁷) Hefter, Technologie der Fette und Ole, Bd. 2, S. 309, Berlin 1908.

wähnlich genögen 1 bis 2°/_s Kaliumbichromat oder 1 bis 1¹/_s Pennanganat. Man verrührt das Öl mit dem Bleichmittel und de Sturestusats 2 bis 3 Stunden bei 20 bis 22° C, erhöht die Tempe tur darm langsom auf 80° C, bringt es zum Kochen und wäse nachdem man die Bleichlauge abgesogen hat, mit kochende Wasser aus.

Inthili das Sulfuröl Harzöl oder Harz, so ist die Oxydation bielehe ungenügend, da durch die Einwirkung der Oxydationsmit auf das Harz oder Harzöl Verbindungen entstehen, welche die E dung von hartnickigen Ernuisionen beim Auswaschen und nach herigen Spalien begünstigen, Ernuisionen, die nur durch besonde Scheider zu trennen sind.

Mit hydroschwefliger Sture 1884 sich nach Konagen das Sulfur in folgender Weise bleichen. Das Öl wird oms mit 10 bis 18 pr Sohwafelsture und nach dem Absiehen des Sturewassers bei 100° mit 1 %. Aluminiumsulfat in 40 pros. Listing bahandelt. Hin At waschen ist nicht orforderlich. Das Sulfuröl wird mörliches klar a genogen und dem entweder mit Floridin, Tonali oder dergieich vorraffiniers oder direkt mit hydrosohweftiger Siture gebleicht. Mi brings succest kaltes Wasser in dem Bleichbotstoh, auf 100 kg 50 kg Wasser, und derauf das Öl. Denn gleßt man bei 90 t 25° C durch ein bis suf den Boden des Bottichs reichendes Trichte rohr 1 kg Bienlittlauge von 40° Bé ein, vermischt mit 8 kg Wasst in des man 195 g Zinkstaub eingerührt hat. Des Sulfurd, d wiederholt mit der Bleichlauge verrührt werden muß, nimmt a manlich eine hellere Parbe an, bis es lichtgelb wird. Einen Übe blick über den Fortgang der Färbung gewinnt man dadurch, di man von Zelt zu Zelt eine Probe nimmt und de auf dem Wasserbelangsam anwärent. Durch des Anwärenen erfolgt eine Nachbleichun und das Sulfuröl scheides sich klar vom Wasser bzw von der Bleie. lange ab.

Der Bleichprozeß dauert 10 bie 20 Stunden, wobel ein sel häufiges Durchkrücken unerläßlich ist. Nach beendigter Bleichur läßt man direkten Dampf einströmen und brings die Bleichlaug allmählich zum Sieden Nach 1/2 stündigem guten Durchkochen un darauf folgendem Absotnen wird die Bleichlauge abgegegen, und e

folgt ein wiederholten Ausweschen.

Über die Normen, die für den Handel mit Sulfuröl in Italie festgesetzt sind, schreibt II Manuella¹): Als untbreter suverläusige Wert der Verfolfungsmahl gilt 180 Die meisten normalen Sulfuröl geben regelmäßig einen höheren Wert. Als Höchstwert für die Audität wird ein Gehalt von 55°/, Ölnture als sulfanig angesehen, diese Wert ist jedoch zu niedrig gegriffen, wenigstens für aus sizilische Sanza gewonnene Öle. Selbet aus frischer, noch nicht in Gärun übergegangener Sanza werden in Sizilien Öle mit einer 60°, über steigenden Axidität gewonnen.

i) Selfenfabrikant 1020, S. 393.

Für die Oxyskuren sind maximal 6°/2 konventionell. Auf den Gehalt an Oxyskuren ist das Alter der Sansa bzw des Öles von wesentlichem Hinfluß, aber such noch verschiedene andere Faktoren, so daß ein Parallelismus swischen Oxyskuren und Alter des Öles nicht festgestellt werden kann.

Am wichtigsten wäre es, eine Höchstgrenze für Schmutz und Feuchtigkeit festsustellen. Die Seifenindustrie beausprucht, daß der Grenzwert bei $2^{\circ}/_{\circ}$ liegt. Der Schmutz, d. h. der in Petroläther oder Schwefelkohlenstoff unlöstliche Bückstand, beträgt in normalen Sulfurdlen seiten mehr als $0,b^{\circ}/_{\circ}$, dagegen überschreitet schon die Feuchtigkeit allein fast immer $2^{\circ}/_{\circ}$ Das Öl hält immer eine gewisse Menge Kondenswasser im Bimulsionssustande fest, die man selbst durch langes Brhitzen mit indirektem Dampf und langes Absetzen nicht zur Ahscheidung bringen kann und die fast stets höher als $2^{\circ}/_{\circ}$ ist.

Zu den Ausführungen von Mansella bemerkt H. Stadlinger!), der in leister Zeit viele Sulfuröle zu untersuchen gehabt und durchschnittlich höhere Werte als die von Mansella als Norm angegebenen gefunden hat

Zur Fettspeitung direkt wird Sulfuröl wohl seiten heraugezogen, soll dieses doch gespeiten werden, so ist durchaus nötig, daß es suvor einer gründlichen Verreinigung unterworfen wird, einmal, um gute Fettsäuren und gutes Rohglysorin zu erhalten, sodann aber auch, weil Bensinknochenfette, Sulfuröl und andere mit Benzin oder Schwefelkohlenstoff gewonnene Extraktionsfette, wenn sie, nicht vor gereinigt der Spaltung im Autoklaven unterworfen werden einen unerträglichen Geruch entwickeln. Da das Sulfuröl schon beim Ausbiasen sich mit dem Kondenswasser des Ausbiaseslampfes zu einer untrennbaren Emulsien vereinigt, so bildet sich wenn es in dem Reinigungskessel gebracht und mit Dampf aufgekocht wird, gewähnlich eine gleichförmige Masse, aus der sich kein Wasser mehr ausscheldet Um dies zu entfernen, verfährt man nach Benz⁴) wie auf Seite 60 beschrieben.

Bei dem hohen Gehalt der Sulfuröle an freien Fettelluren ist die Ausbeute an Glyserin eine nur geringe.

Sesswöl. Die Sessmant des Handels besteht aus den Samon sweier Bignonisseen, Sessmum indieum L. und Sessmum orientale L. Sessm wird gebaut in den Mittelmeerländern, Indien, China und Afrika. Der Oigehalt des Sessm schwankt swischen 40 bis 48 %.

Die Sesammat wird meist dreimal gepreßt, die beiden ersten Pressungen erfolgen dann kalt, die dritte warm. Die kalt gepreßten Ole dienen als Spelseöle, die warm gepreßten hauptstichlich zur Seifenfabrikation. Der Geschmack der kalt gepreßten Öle ist milde, doch nicht so angenehm wie der des Olivenöls.

Solfenfahrikani 1990, S. 437
 Ubbelohde und Goldschmidt, Chemie u. Technologie der Ole und Feite, Bd. S. S. 17, Leipzig 1910

Das Sessendi besitet eine schäue hallgelbe Furbe, enthält ein geringe Menge eines harsariigen Körpers, der dam Öl durch öfter Schütteln mit Rieserig entsegen werden kann, es hat ein spezifisch Gewicht von 0,922 his 0,924 bei 15° C und entsart bei — 5° zu einer gelblich weißen, durchscheinenden, etwas fettigen Masse vor der Konsistens des Palmöls, dam es in diesem Zostunde sehr ähnlichtet. Das Öl besteht hauptstehlich aus Olein und enthält außerde die Glyseride der Linchsiure, der Stearinsture und Palmitinskur Die Verseifungsschliet nach Valenta 190, die der abgeschiedene Pettakuren 199,8, der Schmelspunkt der letsteren 25 bis 26° C, de Bretzerungspunkt 22,8° C. Die Jodzahl des Öls ist 102,7 bis 100 die der abgeschiedenen Festakuren 108,9 bis 111,4.

Das Sessandi gibt mit Zucker und Salzature eine karmotsinrot Farbe, eine Färbung, die es ermöglicht, es im Gemisch mit ander Olen mit Sieberheit zu antdecken.

Die besten Sorten Sesamöl dienen vielfach zum Verschneide von Olivenöl, vilhrend es selbst hänfig mit Erdnußöl verfälscht wird Zur Seifenfahrikation finden nur die Nachschlagöle oder die au schlechten Samen gepresten oder extrahierten Ole Verwendung. Zu Biegelseifen kann man nur die dieken, fast weißen, viel Stearin ode Palmitin enthaltenden Saköle verwenden, die sich beim Lagern de Öle absotzen. Die fürsigen Ole könnum aber als Zusatzöle zu Palm kernöl, Kokosol, Talg und Palmöl bis zu 80°/0 genommen werder und ergeben dann abenfalls gute Seifan, die iest vom Schnitt sind

Die aus schlechter, schimmliger Sant bereiteten Öle zeigen gewöhnlich einen sehr unangenehmen Geruch, der sich indessen durch Auskochen meist beseitigen 1864.

Die Semmarizole verselfen aleh leicht und verhalten aleh dabel ähnlich wie Schweinelett. Wird des Sieden mit Atmatronlange ausgeführt, so werden die Satzöle zu der kochenden Lange nach und nach sugagoben, auf 100 kg Ol rechnet man ungefähr 200 kg Lauge von 15° Bé. Die Verseitung des Öles findet schon statt, wenn auch nur ungefähr die Hälfte davon im Verhältinie sur Lange im Komel ist, aber such wonn gentigend Ol sur Lauge gegeben ist, sledet keine lange, giatte Leimeelle, sondern eine kranen, rosenbrochende Selfe. Man mus deshalb des richtige Verhältnis swischen Fett und Lauge vorber berechnen und dementsprechend augeben und solange sieden, bis die Seife Druck has, ohne auffalligen Stich zu zeigen. Das Aussahten darf nicht stattfinden, solange die Selfe noch sohmitzig ist, somst bleibt letziere snoh nech dem Ammaken so und hillt selbst nach dem Schleifen noch Lange und Schmutstelle gebunden. Nach dem Aussalmen siedes die Seife blank, in großern Keen und ist voll ständig schaumfrei. Um sie noch mehr zu härten, entsieht man der Seife noch Salalange und geht damit so welt, bis man wahrnimmt, daß die Seife niehs hochsieden kann. Die in diesem Stedium der Selfe entnommenen Proben selgen sich hart und serreiben sich nach dem Erkelten wie ferobies Mehl.

Die reinen filmigen Sesamble versieden sich ähnlich wie Leinöl; verseifen sich mit reiner Natronlauge sohwer und geben auch ine kräftige Kornseife, dagegen läßt sich gehärtetes Ol sehr gut if Kornseifen verscheiten. Sesamöl wird heute meist als Fettsture owiegend zur Schmisszeifeerseugung verwendet. Das bei der Fettsläung erhaltene (Hyserinwasser gibt eingedämpft ein stark rot-lbes Rohglysorin.

Brdnußel. Das Brdnußel ist das Öl aus der Frucht der Brdß (Arachis hypogaes), einer Leguminose, die besonders an der estikute Afrikas, am Kongo und Senegal, in den Niam und Morn ttallindern, im inneren Afrika und Ostafrika, in Ostindien, auf va und Sumatra, in Südamerika und den südlichen Tellen von rdamerika, sowie auch in Südeuropa, Italien, Spanien und Frank ich heimisch ist. Geschälte Saat hat 49 bis 51°/, Ölgehalt, der ih meist nach der kilmatischen Lage ihrer Heimat einstellt.

Die Erdnußenmen werden dreimal gepreßt. Die beiden ersten essungen dienen als Speiseöl, doch findet das Öl der sweiten Preseng auch Verwendung in der Solfenfahrikation, namentilch zur zestellung von Silberseife. Das eigentliche Öl für die Selfenfahrition liefert die dritte Pressung, die unter Erwärmung erfolgt. esses Nachschlagöl ist ein Öl von gelblichbraumer Farbe und wenig genehmem Geruch und Geschmack. Das Öl der ersten Pressung rd jeist vielfach bei der Kunstbutterfahrikation verwendet.

Dan Erdnußöl ist otwas dünnflüssiger als Olivenöl und omthält oflyseride der Ölsture, der Linchsture, der Stearinsiture, der pogaessture, der Arschimsture und noch anderer Sturen. Dan nate kaltgeproßte Öl hat ein spezifisches Gewicht von 0,916 i 15°C, das spezifische Gewicht der Nachlauföle ist höher und igt bis 0,020. Dan Erdnußöl gehört zu den nicht trocknanden en, ist siemlich haltbar und wird nicht so leicht ranzig. Es er art bei — 8 bis — 4°C und wird erst bei — 7°C gans fest.

Die Verseifungssahl des Krdnußöls wurde zu 191,8 bis 191,6 funden, die Jodzahl von Hübl zu 103, von Moore zu 87,8, die dzahl der abgeschiedenen Fottsäuren von Morawski und Domski 95,5 bis 96,9 bestimmt. Der Schmeispunkt der abgeschiedenen tisäuren liegt nach Hübl bei 27,7, der Restaurungspunkt bel 8° C.

Zueltste von Erdnußel zu andern Ölen lassen sich durch den halt an Arschinellure orkennen. Verseift man ein verdlichtiges , scheidet die Fettelluren mit Sakselure ab und löst sie in kochendem kohol, so scheidet sich beim Erkalten die Arschinellure in perittergilänsenden Kristallen aus.

Das kaltgepreßte Erdnußöl ist farbles und geruchkes, während s warmgepreßte Ol mehr oder weniger gefärbt ist und einen un genehmen Geruch zeigt. Das gefärbte Ol läßt sich durch Lange sichen.

In der Seifenfahrikation findet das Erdnußel Verwendung bei immeifen, Rachweger Seifen und Schmierseifen. Zur Verseifung verwendet man Laugen nicht unter 18° Be stark. Das Erdnußel ha in mancher Besiehung Ähnlichkeit mit dem Baumwollesatel, hat ve diesem aber den großen Vorsug, daß die Seifen keine gelben Fleck bekommen.

Von Schmiesseifen ist es besonders für sogenannte Silbesseif geeignet, es ist namentlich für jene Gegenden zu empfehlen, in dene diese Seife in sarter weißer Farbe verlangt wird, und dem Baum wollsaatil bei weitem romusiehen. Auch zu den andern Schmien seifen, Naturkornseife, Glyserinschmiesseife und gewühnlicher glatte Olseife, ist es verwendbar doch dürfte es hierzu wohl nur soltes Verwendung finden, da es immer erheblich teurer als Leinöl zu seh pflegt. Bei Glyserinschmiesseife und glatter Glacife kann man in Sommer von Erdnußel, da es viel feste Festsäluren entihält, höchsten bis zu 35°/_e des Ölansaises verwenden. Die Verseifung erfolgt be Sohmiesseifen in bekannter Weise mit dem übrigen Festsansatz au 18- his 15 griddiger Äscherlange.

Das Erdnußöl dritter Pressung, des gespalten werden soll, hoder gründlicher Vorreinigung, wenn man helle Fettelturen ordolen will

Der Glyseringehalt des neutralen Öls besträgt 10,25°/,

Richaussi. Das Bisinusõi wird aus den Samen von Ricinus communis L., der unsprünglich in Ostindien beimisch war, jetst aber auch in Algier, Agypten, Griechenland, Italien und Amerika kultiviert wird, durch Pressen gewosmen. Der entschälte Samon onthält bis zu 50 und 60%, Öl.

Zur Herstellung von Bisimsel für medizinische Zwecke ver wendet man die schweren, gesunden Samen, doch wird das Öl erst durch Klären und Fläteren brauchbar Fehlerhafte Saat und die Bückstände von der Filtration der Primaöle werden su Ölen zweiter Sorie verarbeitet. Solehe Öle werden zum Teil in der Teilsteselfen fahrikation verwendet. Die Tertissorien, aus den Satzölen und aus Bückständen extrahlerten Öle sind dunkeigrün und unangenehm bronstich riechend, die teils als Schmieröle, teils als Tournantöle in der Türkischrotälzberei Verwendung finden.

Das Rhinusöl ist farbles oder schwach gelblich, von anfangs mildem, hinterher stwas kratsendem Goschmack und sehr schwachem, aber nicht angenehmen Geruch. Es ist sehr diekfüssig und verdickt sich beim Stahen an der Luft noch mehr, bis es suletzt in eine sähe Masse übergeht, doch trocknet es auch in dünnen Schichten nicht vollständig ein. Seinen Hauptbestandteil bildet das Glyserid der Risinusölsture, außerdem entbilt es noch Stearin und Palmitin. Das spezifische Gewicht des Risinusölse schwankt swischen 0,95 und 0,97 bei 15°C. In der Kälte unter 0° seint das Öl ein weißes, stearinsthnliches Fett ab und erstarrt bei — 17 bis — 18°C su einer gelblichen, durchscheinenden Masse. Amerikanisches Risinusöl scholdet oft schon bei 6°C starres Fett ans.

Reines Rizinusti ist mit absolutem Alkohoi und mit Risessig in jedem Verhültnis mischhar Es läst sich farner bei 15°C in swei Teilen 90 proz. und in vier Teilen 84 proz. Alkohol, dagegen ist es fast unlöslich in Paradinöl, Petroleum und Petroleumääher. Bei 16° O bewirken $0.5^{\circ}/_{\circ}$ des Öies in diesen Lösungsmitteln sehen Trübungen.

Die Verselfungssahl des Richnusöles ist sehr niedrig, sie wurde von Valenta zu 181,0 bis 181,5 ermittelt. Die Jodushi des Öles beträgt nach Hübl 84,4, die der abgeschiedenen Fettsäuren nach Morawski und Demski 86,6 bis 88,8. Der Schmeizpunkt der Fettsäuren liegt nach Hübl bei 18°, der Hestsarrungspunkt bei 8° C. Für Zwecke der Glyssringewinnung kommt dieses Ol selten in Frage.

Für die Güte des Risinusches entscheidet das möglichst helle Ausschen und der Geruch. Beines Bisinusch hält sich lange Zeit, ohne ranzig zu werden. Nach Lewkowitsch beruht dies darsuf, daß bei dem üblichen Verfahren der Raffination des Öles durch Aufkochen mit heißem Wasser das Risinusferment, das etwa mit Samenmehl beim Auspressen in das Öl gelangen könnte, zerstört wird. Dem scheint aber dech nicht so zu sein, da selbst katt gepreßter Richnussamen (Preßlinge) nach längerem Lagern ein daraus extrahiertes Öl gibt, das selten über b bis 6% Andibit seigt.

Das Risinusöl varhält sich bei der Verseifung ähnlich dem Kokosöl Es läßt sich leicht durch Zussammenrtihren mit starker Natroniange verseifen. Die so erhaltene Seife ist sehr weiß, amerph und durchscheinend und besitzt bei 70°/0 Wassergehalt noch eine ziemliche Härte. Diese Härte soll aber daher rühren, daß beim Aussalzen viel Salz in der Seife bleibt, während die reine Seife ziemlich konsistenzies wird. Sie hat ferner die Rigenschaft, daß sie sich in reinem Wasser ibst, ohne es zu trüben oder opsällsierend zu machen Das Rizinusöl findet in der Seifenfahrikation hauptsächlich Verwendung bei Herstellung transparenter Seifen

Über einen Spaltungsversuch von gehärtetem Hizinusölberichtet die Öl- und Festindustrie!) Das Material war gelblichweiß, halbfost, tolgigalih Die Siturezahl botrug 22,4, (lie Verseifungssahl 185,8, der Aschongehalt 0,05°/, (Eison, Kupfer, Nickel nicht nach weisber), der Schmutz 0,01 %, die Jodzahl 29,2, die Azesinzahl 145,6, der Schmeispunkt der Fottssuren 62,5 °C. 1000 kg des gehärteten Ols wurden im Autokiaven mit 11/a /o Zinkoxyd bei einem Druck von 6,8 Akm. gespalten. Die Spaltungsdauer betrug 8 Stunden. Die Zinkseife wurde mit 15 kg Salmaure zonsetzt. Die erhaltenen Fettsturen waren ziemlich weich und schmobsen sehen bei 58°C. Die Olyserinansbeute stellte sich auf 108,4 kg (1100 l Glyserinwasser mit 11,5% (Hymrin) bei einem Spaltungagrad von 91,1%. Die Shuresahl der Festelluren betrug nur 115,1, die Verseifungmahl 170,3, worses sich ein Spaltungsgrad von nur 67,6°/, berechnet. Die ses dor Fottellure hergestellte Kernseife war welch und schwammig. Nach einiger Zeit fing sie an zu schwitzen und ransig zu riechen. Eine Selfe mit 15°/0 des gehärteten Richnestis im Ansatz gab trots normalor Abwicklung 0,88%, Unverseifbares. Zum Vergleich wurden die Kennzahlen der Spaltungefeststure und diejenigen der durch

⁵) Oi- und Fettind, 1930, S. 136.

direkte Verseifung des gehärteten Bisinusöls erhaltenen Verseifung fettsäure ermittelt. Die Asstinsahl wurde nach Normann, die Josahl nach Hübl Walter bestimmt.

	Sok mak- punkt	Starembl	Verselfungs- mhl	Apotto-	Jodeni
Bishmetil do., gehärket Versettragsfettellere Spaktungsfettellere	59 69,5	20,4 141,0 118,1	186 184,9 170 1 170,2	146 145,6 184,7 67,6	86 99,9 40,4

Die Feitsturen waren vollkommen glyserinfrei. Die Estersahk 39,1 baw 55,1 müssen daher in Verbindung mit der gefundent Asstinschl auf die Bildung innerer Ester zurückgeführt werde Diese konnien durch längere Einwirkung alkoholischer Lange wied rückgängig gemacht werden. Die Verseifungsfeitsturen lieferten nat 4 stündigem Koehen die Verseifungssahl 188,8. Ferner muß bei de Autokinvenspaltung, wie aus der erhöhten Jodsahl hervorgeht, d Härte sum Teil wieder rückgängig gemacht sein, es müssen ung sättigte Feitsturen von neuem entstanden sein. Während sich fi die Verseifungsfeitsturen 85% unveränderte Risinnsölfetteture ist rechnen, enthalten die Spaltungsfeitsturen 47,4%

Basunwelleantäl. Des Baumwollaastöl, von den Seifensieder meist Kottonöl genennt, wird aus den Samen mehrerer Arten de Baumwollatsude, die su den Malvassen gehört, gewonnen. Die Baumwollaastölindustrie ist besonders in Amerika stark entwickelt abe anch in England, Frankreich und Deutschland bedeutend. 1000 k Saat geben, je nach Beschaffenheit, 150 bis 200 kg Öl.

Das roho Öl ist, je nach Alter und Herkunft der Sast, röslic bis schwarz gefürbt. Meist wird es mit Amalkalien miliniert, wobe die fürbenden Substanzen zugleich mit der entstandenen Selfo zi Boden gehen. Das so raffinierte Öl ist neutral und von hellgelbe Farbe Der Baffinationsrdekstand wird als "Sospitock" besolchnet Ofter wird das Öl aber auch mit Oxydationsmitteln gebleicht. Da so gebielehte Öl zeigt eine leichte Finoressenz.

Das robe Baumwollssatöl ist dickfillusig, 28 his 80 mal wenige filmig als Wasser und hat ein spesifisches Gewicht von 0,922 bis 0,930 bei 15°C. Unter 10°C filmgt es an, Palmitin aussuscheiden Bei — 2 his — 5°C erstarrt es. Das raffinierte Ol hat bei 15°C ein spesifisches Gewicht von 0,928 bis 0,028. Während das raffinierte Ol einen rein nußertigen Geschmack und halle Farbe. Das Baum wollssatöl besteht in seinem filmsigen Anteile hauptsächlich aus Oleh und einer geringen Monge des Glyserids der Linchture, in seinem festen hauptsächlich aus Palmitin und vielleicht eines Stearin. Der oben erwähnte unverseifbare Bestendteil beiträgt nach Allen und Thomson 1,64°/...

Die Verseifungmahl des Baumwollsaatöle ist 191 bis 190,5, die ler abgeschiedenen Festsaturen 208.9 Die Jodsahl des Öles ist 108 als 108,7, die der Fettelluren 110,9 bis 111,4. Die abgeschiedenen Fottelluren schmelsen bei 85.2 bis 88.5 C und eesterren bei 85 bis 18 ° CL

Das robe Bangwollesstäl dient in Amerika zu Schmierswecken. de Resets für Leinöl und sur Seifenfabrikation, das raffinierte Öl rird sur Seifenfahrfkation, als Speiseöl und besonders sur Verfälschung underer Öle verwendet. Ra sollen Olivanöle vorkommen, die sur Talifte and Banmwollenathl bestehen.

Das robe (il isi welt leighter verseifber eis des mit Alkali rei injerto, was seinen Grund wohl darin hat, daß orsteres freie Fottsuren enthält, während leisteres infolge der Behandlung mit Laugen rei der Raffinierung nouteal las. Das raffinierte Ol verseifs sich allein nit stärkeren Laugen nur sehr schwer, dagegen leicht in Gemein rhaft mit leicht verselfbaren Fotten, wie Palmkernöl, Kokosol usw Allem kann man ee nur allmählich mit sohwachen Laugen zur voll standigen Verselfung bringen, eine auf diese Weise ozhaltene Seife ust abor die schlechte Rigenschaft, daß sie sich schlecht aussalsen 886 und selbst bei großem Salammats das überschünzige Wasser nicht rollständig abgibt. Kine solche stark wasserhaltige Selfe ist so weich ind schmierig, daß sie mit der Schaufel beerbeitet worden kann und selm Drücken mit der Hand Wasser abgibt, also keine wirkliche Kernselfe darstellt. Frisch ist solche Seife well mach dem Austrocknen ther wird sie gelb und zeigt einen üblen, eigentümlichen Geruch.

Während in Amerika, wie schon erwähnt, auch das rohe Baum a ollegatol zur Selfonfabrikation dient. findet in Dontschland zu diesem work nur das raffinierte Öl Verwendung. Han nimmt es sewehl an harten wie zu wolohen Seifen, aber fast nie allein sondern bei sche stots in Gemeinschaft mit audern Fotten, letzteres wegen der ichworen Versalfbarkeit des () les und wegen des unangenehmen Geuches, den Baumwollssatölseifen nach längerem Liegen zeigen. Diesen schlechten Geruch nach längerem Legorn zeigen aber nicht nur die vinen Baumwollenstölselfen, sondern auch die Selfen, zu (lonen größere Mengon Baumwollssatöl neben andern Fotten Verwendung fanden Wosontlich vermindern LABs sich dieser Geruch, wenn man das Öl or seiner Verwendung einige Zeit mit 25 grädiger Sedalauge (Ascheria (100) kocht.

Das raffinierte Baumwollssatöl, wie es gewöhnlich in den Handel commit, ist für die moisten Belfen, bei denen es Verwendung findet, zonfigend hell, in cinzelnen Fillen aber witnscht man es heller und erreicht dies, indem man das Ol mit kaustischer Lange behandelt.

Zu harton Selfon findet es insbesondere in Verbindung mit Palmkernől und Kokosől Verwendung, da es die Eigenschaft besitet, tie Seifen ans letstoren Ölen sart und geschmeidig zu machen. Hine Zeitlang war das Baumwollsnatöl für glatiweiße Kernseifen außerprientlich beliebt, man war entwickt von den damit erstelten sarten Seifen, aber das trübe linde kam hinten nach die gelben Flecke,

die so manchem Sieder das Leben schwer gemacht haben. Sie sin eine Folge des in dem Baumwollsastöl enthaltenen unverseifbare: gelben, Glartigen Körpers, der bei der Raffinierung mit Lange nich sersiors wird und sich auch durch nochmalige Raffinlerung des Ole nicht vollständig bezeitigen 1884. Re ist wahrscheinlich auch die Ursach des schlechten Geruches, den die Baumwollssatölseifen nach längeren Legern selgen. Außer diesem unverseifberen Bestendtell trägt abe ohne Zweifel die sehwere Verseifbarkeit des Baumwollesatöls die Schuk die bewirkt, daß unverseiftes Fett in der Seife bleibt. Es empfichl sich daher, das Baumwellssatel der Fettspaltung zu untersiehen un die erhaltenen Fettaturen auf Kernseifen oder Schmismelfen zu vor arbeiten. -- Außer zu glattweißer Seife findet das Baumweikeat! von harten Selfen bei uns besonders noch zu glattgelber und Hech weger Vorwendung. In Frankreich und Italien wird es in Gemeir schaft mit Britmissi in bedeutender Monge zu Marseiller Schon ver arbeitet, doch nicht sum Vortall des Produktes.

Für Schmierseifen hat das Baumwollsastöl obenfalls vielfac Verwendung gefunden. Für glabte transparente ist es im Winte wegen seines verhältnismäßig hohen Palmitingehaltes nicht branchbei da sonst die Seifen leicht trüben. Sehr zweckmißig für solche Seife ist die Verwendung von Baumwollsastöl im Sommer, da dieselbe dann fester werden, als wenn nur reines Leinöl verarbeitet wird.

Sehr geeignet ist das Baumwollsmatöl zur Damtellung von gistt gelber oder gisttweißer Schmiersetfe, und ist dies die Seife, zu de es auch allein verwendet werden kann. Will man Seife mit Silber gians bereichen, so muß man das Öl suver bleichen.

Auch su Naturkormenie findet des Baumwollesatöl Verwendung doch ist hierbei große Vorsicht erforderlich. Die Seifen neigen zwasehr sum Körnen, aber des Korn wächst leicht aus. Vor allem ist man sich zu hüten, irgendwie Soda in die Seife gelangen zu lasseund darf nur beste hochgrädige Pottasche verarbeiten.

Die Bigenschaft des Baumwolissatöls einige Grade über Au Palmitin auszuscheiden, hat man in Amerika benützt nm ein Öl z gewinnen, das weniger Palmitin enthält und sich zum Verfälsche von Olivenöl noch besser eignet, als das gewöhnliche raffiniert Baumwollsatöl. Das abgeschiedene feste Feit, das von schmalzartiger Konsistens ist, kommit unter dar Beseichnung "Baumwollen stearin", "Kottonstearin" oder "vegetabilisches Stearin in den Handel.

Soil Baumwolienatöl gespalten werden, so hat man su beschiet ob man es mit amerikanischem oder mit englischem Öl su tun hat Während ersteres sich leicht läutern läßt und dabei su verfahre ist, wie es beim Talg beschrieben wurde¹), ist die Vereinigung vo englischem Öl bei weitem schwieriger Man verfährt sweckmißig i der Weise, daß man sur machen Absobeidung des Säurewassens der Waschwasser eiwas Sals stuetzt, das, ebenso wie die Schwefelsium

¹⁾ Vgl. B. 60.

nulsionstrennend wirkt. Vor allem hat man darauf zu schten, daß o Säure nicht zu konsentriert angewandt und das Öl nicht zu iß gemacht wird, da sonst leicht eine Britunung bei ihm hervorrufen wird. Das verschiedene Verhalten des amerikanischen und
gliechen Baumwollssatöle erklärt sich daraus, daß in Amerika die
sat kein längeres Lagern durchsumachen hat. Die Ölmühlen liegen
eist in der Nähe der Baumwollplantagen, und gescheitet wird in
nen aus Furcht vor dem Verderben der Saat nur zur Erntesott
eptember bis Desember). Dagegen hat die in England fast aushliefilich verarbeitete ägyptische Saat erst einen längern Sectransert durchsumachen, wobei sie durch Selbsterhitzung sehr leidet,
twohl nun das Öl nach seiner Gewinnung einer Balfination mit
arker Ätzlange unterworfen wird, zeigt sich doch bei der Spaltung
sefern ein Unterschied, als das englische Öl etwas dunklere Fettmen liefert als das amerikanische.

Der Glyseringehalt des Baumwollsantöls beträgt $10^{\circ}/_{\circ}$, was ...b $^{\circ}/_{\circ}$ von 18° Bé entspricht. Die ersielte Ausbeute richtet sich türlich, wie bei allen Öken, nach der Axiditätt des Öles und dem reichten Spaltungsgrade der Fettsäure, $8^{\circ}/_{\circ}$ Bohglyserin ist ein rechschnittsergebnis.

Kapeköl. Das Kapeköl ist das Öl aus dem Samen des spok oder Baumwellbaumes (Celba pentandra, Bombax pentandrum), is der Familie der Bombaceen, die den Malvaceen, zu denen e Baumwellstande (Goesypium) gehört nahe verwandt ist. Der spokbaum ist in den Tropen heimbieh und besonders in Ost- und estindien und Südamerika weit verbreitet. Das Kapeköl hat eine ünlichgelbe Farbe und ähnelt in seinen Eigenschaften sehr dem umwellsaatöl. Die Verseifungssahl wurde von Philippe zu 1966 funden. Derseibe ermittelte einen Gehult von 80°/, festen und 1°/, fürseigen Fettsäuren. — Das Öl findet in Holland wo man a Java importierte Saat profit, violfach als Krastz für Baumwell atöl in der Seifenfahrikation Verwendung.

Leinöt. Das Leinöt wird ans dem Samen von Linum usitissimum L., dem Lein oder Flachs, gewonnen. Der Flachs wird rwiegend als Gespinstpflanze gebant, nur wenige Länder kuitiuren dieses Gewächs seines öhreichen Samens wegen. Die Flachstanze liefert nur dann eine branchbere Faser, wenn ihre Einerntung ir der Samenreife erfolgt. Die hierbei sich ergebenden Samen sind eh für die Ölgewinnung, aber nicht mehr für die Aussast branchbar

Die rolfen Leinsamen enthalten 80 bis 48% Öl, die nicht aureiften weniger Kalt gepreßtes Leinfil ist fast farbles, warm geeßtes ist von goldgelber Farbe, die aber bei Hingerem Legezn ins
aune übergeht. Das Öl aus friechem Samen ist schleinig unklar
d trübe. Das Leinfil besitzt einen eigentümlichen Geroch und ist
n allen bis jetzt bekannten Ölen dasjenige, das am meisten trocknde Higenschaft besitzt. An der Luft wird es unter Sauerstofffnahme beid ramig und diekfilmig, in dünner Schleht trocknet es
einem neutralen, in Äther unlöslichen Körper, dem Linexyn aus.

Hs hat ein specifisches Gewicht von 0,980 his 0,985 bei 15°C, wit erst viele Grade unter Null fest, nach Gusserow bei — 16°C, nac Saussure bei — 27,5°C, und schmilst nach Glässner wieder b — 26° bis — 20°C. Die aus dem Leinöl abgeschiedenen Fettsäure schnelsen bei 11 bis 17°C und erstarren bei ungefähr 18°C. D Verseifungsmahl ist 189 bis 195, die Jodashl 182 his 180, die Josahl der abgeschiedenen Fettsäuren 179 bis 182 Eis omthält nu geringe Mongen von Glyssriden fester Fettsäuren, Palmitin und M. ristin, während der ca. 90°/, betragende füssige Anteil wahrscheinlit aus den Glyssriden der Linoleiure, Linoleneäure, Isolinoleneäure un Ölsture bestaht.

A. Grimme¹) hat in 18 Proben Leinöl, die er selbst aus Lois saat verschiedener Herkunft durch Atherexicaktion gewonnen hatt das spexifische Gewicht bei 15°C, den Brechungsindex bei 40°t die Siluresahl, die Verschungszahl, die Estersahl, die Jodsahl (nac Wijs), den Glyseringehalt, den Fettsturegehalt, das Unverschieund das mittlere Molekulargewicht der Glyseride ermittelt. Er fan einem Glyseringehalt von 10,15 bis 10,60°/o, im Mittel 10,48°/o, die spes. Gew bei 15°C von 0,9850 bis 0,9875, im Mittel 0,9859, die Siluresahl von 0,15 bis 4,85, im Mittel 1,77, die Verschungssahl 19 bis 194,6, im Mittel 198,0, die Estersahl 188,6 bis 108,5, im Mittel 191,2, die Jodsahl 174,5 bis 184,2, im Mittel 180,7, den Fottsöur gehalt 95,62 bis 95,79°/o, im Mittel 95,69°/o, das Unverschübere x 0,48 bis 0,81°/o, im Mittel 0,64°/o, und das mittlere Molekulargewiel der Glyseride von 828,5 bis 880,5, im Mittel 886,7

Das Leinel bzw dessen Festellure war vor dem Kriege das as meisten in der deutschen Schmiesselfensiederei angewandte Ol. F eignet sich zu Winter- und Sommerseifen. Kaliselfen aus reiner Leinől erfrieren nicht, selbst wenn sie den höchsten bei uns vo. kommenden Kältegraden ausgesetzt werden. Im Sommer versiedt man sweekmäßig nicht Leinöl allein, sondern nimmt otwas Old oder Baumwollsantol hinzu. Für die jetst in manchen Gegende Deutschlands, namentiich am Rhein und in Westfalen, übliche transparenten hellen Schmierseifen muß das Leinöl suvor gebieteh werden, man benützt dazu entweder die Bleiche mit Lange ode vielfach auch, um der Aufarbeitung der Rückstände von der Lauger bleiche überhoben zu sein, die Bielche mit Schwefeleiture. Leinfel von seift sich im allgemeinen leicht. Hin mit Lange gebiefehtes Öl von seifs sich, de es vollkommen neutral ist, immer otwas schwerer, al ein robes oder durch Stiure gebleichtes. Zu beschien ist, daß et dinnes Öl, wie Leinöl, zur Schmierseife stets etwas kaustischer Laugen bedarf, als ein Ol, das mehr feste Bestandielle enthält, de sonst die Setten zu welch werden. Einen Vorteil gewährt das Loind noch, daß manche Destillatoleine, die für sich versotten, keine brauch bere Seife ergeben, sich in Gemeinschaft mit Leinöl gans gut ver arbeiten lamen. Die Schmiezselfenansbeute beträgt 286 bis 240°/,

⁵) Selfens.-Zig 1919, H. 116.

Wenn Leinfil gespalten werden soll, so ist zu beschien, daß es r viel Schleim enthält, der suvor beseitigt werden muß. Um le Frettelluren aus diesem Ol durch die Twitchell-Spaltung su erten, haben Sudfeldt & Oo. folgende Vorschläge gegeben, die im igen auf die meisten Ole bzw Fette Anwendung finden sollen "Ru unbedingt darauf zu achten, daß beim Fördern des Leinöls kein seer mit in den Waschbehälter gelangt, also auch kein Kondensser "Das Öl wird im Waschbehälter ohne Anwärmen unter flottem ieken mit 2°/g Schwefeleiture von 60° Bé, die man allmählich zu-Ben 1888, vermischt. Wenn alle Säure sugeflossen ist, krückt man hmals eine Viertelstunde Wenn diese Behandlungsweise normal irkt hat, muß das Öl ein trübes, schwarzes Aussehen haben, n überläßt die Masse nun während der Nacht der Ruhe und 1884 am andern Morgen in den Twitchell-Spaltbottich fließen.

Auf dem Boden des Waschbehälters findet man nach dem Aben des Öls eine sähe, schwarze Schicht, die aus Säure Eiweiß en und Öl besteht. Dieser Säureteer wird gesammelt und später einem Holzfasse oder verbielten Behälter mit Sakslauge und mit skiem Dampf durchgekocht, wobei alles Öl zurückgewonnen wird

Leindetteröl. Das Leindetteröl, auch Detteröl genannt, ist Öl aus dem Samen des Leindetters (Camelina sativa), einer safere. Diese Ölfrucht wird wenig gebaut. E. Baumann¹) sagt über "Unter guten Bedeuverhällnimen bedeutet ihr Anbau eine ienverschwendung."

Das Leindotteröl ist goldgelb schwach trocknend und von was been, aber eigentümlichen Geruch und Geschmack es hat ein xificates Gewicht von 0,925 bis 0,930 bel 15°C and wird bel 180 (fest. Die daraus abgeschiedenen Fettstiuren sind bei gemilcher Temperatur filmig. Das Leindotterel wird in vorhältnisflig geringer Mongo produciert und hat daher keine große Besung. In der Seifenfahrikation findet es Vorwendung an Stelle von noll zu Schmierseifen. Letztere erfrieren auch bei größter Kälte ht. Man nimmt deshalb dieses Öl im Winter gern zu Naturkorn en aber anch im Winter ist davon absuraten, de der ihm eigentim e Geruch der Seife innge anhaftet. Im Sommer sind die Faßeoifen Leindotterol gar nicht zu helten, die schmelson schon unter 20° (). Sojabohnenöl. Des Sojabohnenöl ist das Öl aus dem Samen ı Olyolne hispida (Soja hispida), ohter Leguminoso, die bedors in der Mandschurel in großem Maßstabe kultiviert wird s Ol ist heller als gepreßtes Leinöl und fast frei von Chlorophyll. ch H. Mathes und A. Dahle') enthalt es 15%, gestätigte und , mgcstätigte Festaluren (56%, Clature, 19%, Lincisture und Linciensture). Die Verseifungsmahl beträgt 190,6 bis 194 das sifische Gewicht 0,924 bis 0,927 bei 150 O, der Hinterrungspunkt Ole 8 bis 15°C, der Festsäuren 28 bis 25°C

^{&#}x27;) Schriften des Reichsunschuses für Öle und Potte, Heft 8: Der Oktoben von Dr. R. Baumann, Barlin.

¹⁾ Arch. d. Pharm. 1911, S. 494

Rohes Sojabohnenöl ist für glatte Sohmierseifen gut verwendbar Man kann davon im Sommer 50 bis 50°/_p im Winter bis su 80° neben Leinöl verarbeiten, webei die Ausbeute siemlich diesel wie bei Leinöl ist. Man verseift das Sojabohnenöl ähnlich wie Ta und Kottonöl mit sehr schwachen Lengen Kottonöl, Sojabohnen und Maisöl haben siemlich die gleiche Verseifungssahl. Die Ausbeu an abgeseister Komseife schwankt bei Bohnenöl swischen 145 ut 148°/_o°).

Mohnet. Das Mohnet, das Öl aus dem Samen von Papav sommiforum, ist bei uns hauptsäichlich Speissel. An die Seifensier reien gelangen höchstens die Satzöle oder Extraktionsäie der Prokuchen, die auf Schmierseife verarbeites werden, es kommt daher i

die Fettspeltung kaum in Frage.

Sennenblumenől. Das Sonnenblumenől, das Öl ans de Kernen von Holianthus annuns, wird besonders in Buffland gewonte. Es ist klar, hellgelb und hat, wenn kalt geschlagen, einen angenehm Geruch und milden Geschmack. Es hat ein spezifisches Gewicht v 0,924 bis 0,926 und erstarrt bet — 10°C. Der Schmekspunkt de anagoschiedenen Fettsturen liegt bet 28°C, ihr Erstarrungspunbel 17°C. Die Verseifungssahl int 190 bis 194, die Jodzahl 1 bis 180.

Des Sonnenbiumendi wird heute sum größten Telle in Rußles selbst verbraucht, das kalt gepreßte als Speisedl, das heiß gepreßte namentlich in den Seifensiedereien. Früher kamen auch bedeuten Mengen nach Deutschland. Das Öl wurde von den Seifensiede gem genommen und zu Riegelseifen und Schmierseifen verwend

Rüböl, Mit dem Namon Büböl bezeichnet man die Öle d verschiedenen Brausicaarten. Der Rübensamen bestist einen Ölgeha der sich swischen 32 bis 45% bewegen kann. Das spesifische 6 wicht des Büböls schwankt swischen 0,9128 und 0,9175 bei 15° Der Ersterrungspunkt liegt zwischen — 2° und — 10° C. Die st geschiedenen Fetteluren schmeizen bei 18 bis 20°0 und ersterr bel ungeführ 12º C. Die Verseifungsmahl ist 177 bis 179, die Jodes. 100 bis 108.8. die Jodachi der Fettesuren 98,8 bis 99,01 Die Rübe bestehen hauptstichlich aus den Glysseriden der Olsture, Strerinstu und Brasslessiure und enthelten nach Allen und Thomson 16 unverseifbare Substanz. Der Gehalt an Brasticasture ist die U mache des sehr niedrigen Verseifungswertes. Die Farbe der Bübö ist hell oder dunkel braungelb, das Produkt des Vorschlags imm otwas heller als das des Nachschlags. Prisch sind die Rüböle fa geruchice, das abgelagerie Öl seigt dagegen einen eigentümlich: Geruch, Der Geschmask ist kratzend von flüchtigen Beimengunge besonders tritt dies bei den Ölen des Nachschlags hervor

In der Seifenfahrikation findet das Rüböl nur seiten Anwedung, saweilen werden die dieken Satzüle auf Schmiemelfe verarbeite Es verseift sich schwer, und die danzus dangestellten Schmiemelfe

⁷⁾ Sulfana.-Zig 1909, 8, 200. 7) Sulfana. Zig, 1909, 8, 1108.

gehen schon bei geringer Kälte auseinander. Mit Natronlange gibt Rabal eine schlechte, krümelige Soife.

Rüböl wird heute in großen Mengen in der Speissöfindustrie verwendet, geht auch gehärtet als telgartiges Fett, bew Fettellure, an die Stedereien. Büböl wird anch als Brennöl Schmieröl und su Starrachmieren verwendet.

Semföl. Das Schwarzsenföl, das vom schwarzen Senf (Si napis nigra), und das Weißsonföl, das vom weißen Senf (Sinapis alba), sweige Crustiaren, stammt, sind beide dem Bübül sehr Almlich, abor trotadom für die Setfanfabrikation nicht so untauglich wie dieses, eignen sich vielmehr nach Hefter!) gut für die Seifenfabrikation, was von K. Schiwitz") bestätigt wird, der Gelegenheit hatte, Senföl und Senfolfettalure auf Schmierselfe zu verscheiten. Die Senfole waren früher den deutschen Selfensiedern gänzlich unbekannt, da abor nach E. Baumanna) der weiße Semi jotzt nach Baps und Rübsen die sin meisten angebeute Ölfrucht in Deutschland ist, so ist angunehmen, daß das Weißsenföl auch in die deutschen Selfenfahriken gelangt. Die Verselfungmahl des Schwarzsenfüls beträgt 178,8 bis 175,8, die des Weißsenföls 170,8 bis 174,6

Das Maisol, das Öl aus den Samen von Zes mays, wird ans den Malakelmen gewonnen, die ein Nebenprodukt der Fabriken bilden, welche Mais auf Stärke, Stärkesucker und Spiritus verarbeiten. Das friech geproßte (il ist sähflüssig und heligelb bis gokigelb, von angenehmen Geruch. Maiskelme wurden besonders im letzten Kriege in großen Mongen auf Maisel verarbeitet. Das Öl hat ein spesifisches Gewicht von AUSIS bei 150 C und contart bei - 100 bis - 15 °C su einer ziemtich fasten weißen Hasse. Die Versetfungszahl domelben ist 188,1 bis 189,2, die der abgeschiedenen Fetisauren 1984, die Jochahl des Öles 1194 bis 1199, die der Fettsauren 195,0. Das Öl seigt keine Sonorstoffsufnahme. Es enthält 1.85 bis 1.55 Unverselfbares and ist signification limit in Asston, unbodeutend in Alkohol und Riscasig

Wird das Ol nach dem Pressen nicht sofort zur Entfornung der hineingerstenen Rivelfistoffe filtriert, oder gelangen die Malakeime ores nach eingetretener Malagirung zur Pressung, so entsteht ein Garungsprozeß, bei dem es sich rasch färba und spaltot. Solches Ol bodarf oiner Bleiche, die entweder mit Chemikalien, aber wohl am meisten mit Bieleherden durchgeführt wird.

Um ans Maisol hells Fettesturen und ein gutes Rohglyssein zu orbalten, wird man es ebeneo vorreinigen momon wie Sulfuröl --Gespalton worden wohl mir die Öle mit weniger als 50%, freier Fotiature. Maisti wird auch gehörtet und als talgartiges Fett oder Fettalure der Selfenersengung angeführt. Gute Ole wurden während des Krieges auch in Deutschland auf Speiscol verarbeites.

⁷⁾ Technologie der Öle und Feste, Bd. 2. ") Belfenfahrlinant 1909, B. 645 ") A A. O

Hanfel Das Hanfel wird aus dem Hanf, dem Samen von Cannabis sasiva L., geschlagen. Die Pflanze ist dicalech, so daß als nur die weihliche Pflanze Samen trägt. Mit dem Hanf verhält er zich gans ähnlich wie mit dem Flachs, er wird auch vorwiegend als Gespinstpflanze gebaut, und müssen, wenn die Faser gut sein soll die Pflanzen vor der vollständigen Samenreife gesemtet wurden Zur Ölgewinnung dient deshalb auch hauptstächlich nicht vollkommet ausgereifter Samen, während vollständig reifer Samen meist nur zur Sast vorwendet wird. Der reife Samen ist glatt, groß und vom fast schwärzlicher Stahlfarbe, der innere Kern ist stark, voll und weiß unreifer ist klein und weich, seine Farbe weißlichgran, der innere weiße Kern fehlt, statt dessen ist meist eine grane, pflaige Masso ir der Schale.

Das Hanföl kommt hanptsächlich aus den rumlachen Ostace provinsen zu une, in den inländischen Ölfabriken wird nur wenig Hanf verarbeites. Es besitzs einen siemilich starken Gerneh und mild faden Geschmack, frisch ist es hallgrün oder grünlichgelb, wird aber mit der Zeit braumgelb. Sein spesifisches Gewicht ist 0,927 ble 0.931 bel 15°C Des Hanföl wird bel - 15°O dick und be - 27° C fest. Der Schmelspunkt der abgeschiedenen Fettakuren bei nach Hübl 19 C, der Ersterrungspunks 15 C. Die Verselfungssahl des Öles ist nach Valents 198,1 die Jodsahl nach Hübl 148 die Jodeshi der Festsäuren nach Morawski und Demaki 199,9 bis 125,2 In koohendem Alkohol löst sich Hanfül in allen Verhältzissen, von kaltem Alkohol erfordert es dagegen 30 Teile. Einz Lisung in 12 Tollen kochendern Alkohol scheldet beim Hrkalter Stearin aus. Das Hamföl gehört zu den sterk trooknenden Ölen Es enthält neben Stoerin und Palmitin hauptsächlich das Glyssek der Leinölsture und wenig Glysserid der Linolen und Isolensture Das Hanföl fand früher vielfsich in der deutschen Schmiorsoffen siederei, namentlich zu Winterseifen, die Frost aushalten sollten Verwendung. Die Schmierzeifen aus Hanfel haben eine dunkelgrüne Farbo. Die heutigen grünen Schmierselfen des Handels sind meist künetlich gefärbte Leinölseifen.

c) Gehartete Fette

Der von den Kaltpressen in den Stearinfabriken ablaufende füssige Anteil, der hauptstohlich aus Obsaure besteht, das "Olein" hat im allgemeinen einen geringeren Wert als das "Stearin"

Zu Zeiten der Not an Welchfettsäuren und gutom Geschäftsgange der Textilindustrie kann das Olein nicht nur gleichpreisig werden mit dem Steszin, sondern leisteres sogar im Werte überholen Er hat nicht an Versuchen gefehlt, diese fittsalge Fettsäure in feste zur Korsenfahrikation geeignete Verbindungen übersuführen. Von den zu diesem Zweck empfohlenen Verfahren hat sich knines alt technisch einwandfrei bewährt, bis es schließlich gelungen ist, alle umgestittigten Fettsäuren sowie auch deren Glyseride durch Wasser-

stoffanlagerung mit Hilfe von Katalysatoren in goelttigte Feitsfuren übersuführen. Da die gehärteten Fette bereits vor dem Kriege eine erhobliche Rolle in der Seifenfabrikation gespielt haben und diese voratusionation mit der Zeit auch in der Stearinfabrikation spielon werden, dürfie es angebracht sein, otwas näher darauf einsugeben.

Die wissenschaftliche Grundlage des Verfahrens, durch Mitwirkung von Katalymanren Wasserstoff an ungestätigte Verbindungen angulagern, haben Sabatier und Sonderens!) geschaffen. leiteten ungesättigte Körper in gasförmigem oder dampfförmigen Zustand gemeinsam mit Wasserstoff über fein vertelltes Niekel. Dieses wurde in der Weise horgestellt, daß man Nickelnitzat his sur volligen Umwandlung in Oxyd arbitate und dann das wasserfreie Nickeloxyd in cinem starken Wasserstoffstrom hei 320 bla 350° C zu Metali reduziorio. Da das so hergestellie Metali hierbei aber leicht oxydiert und seine katalysatorischen Eigenschaften verliert, ist es sorgialtig vor Luft zu schützen. Bei Behandlung von Gesen oder verdampiten Fillerigkeiten mit so bergestellten Kontaktsubstanzen trist bol 170 bis 180° O oine glaste Anlagorung von Wasserstoff an ungosättigte doppelte und dreifsche Bindungen ein. Ungosättigte Kohlenwamerstoffe worden in die entspreedenden gestittigten übergaführt.

Spliter fand Ipatiews), daß Mokoloxyd und Aupferoxyd unter hohem Druck and bei hoher Temperatur katalyseterisch wirken uicht aber bei gewöhnlichem Druck. Dagegen haben F Bedford und E. Brdmann') die Beobschung gennicht daß ideh unter besondern Bedingungen Fotto mit Nickoloxyd als Katalysator bel gowohnlieben Druck hydrieren lasten Verwandelt man Mekelnitrat durch Erhitzen auf 255 (in Oxyd, mlacht ctus 1, ble 1 , zu olnom Öl und leitet Wesserstoff hindurch, so gelangt das Nickeloxyd in dom Öl su feiner Verteilung und die ganze Filbeligkeit erbilt oin tintenfarbigos Ansohan Nach orfolgtor Hydrogonization achoidet sich das Nickeloxyd von selbst wieder aus der Lösting aus und läßt sich in der Wärme vollständig vom Öl trennen.

Die katelysatorische Reduktion des Öles zuerst zu einem tech nlich branchbaren Verfahren ausgearbeitet zu haben, ist das Verilienst von W Normann. Seine Versuche führten zu dem D.R.P. Vr 141029 der Horforder Maschingufabrik Loprince & Siveke. Nach Uberwindung erheblicher Bohwierigkeiten wurde 1908 die erste Anlage sur Olhertung in Botriob gesetzt. Des Patent von Laprince & Siveke ging 1910 in den Bostis der onglischen Solfen fahrik Crossfield & Sons über Die Germania Ölwerke in Henden und die Schichtworke in Außig arbeiten nach dem Normannschen Verfahren mit bestem Erfolg

Ann. d. Chem u. Phys. (8), 4, 8, 819.
 Bez. d. deutsch. chem. Ges. 44 (1907), 8, 1990; 41, 8, 1004; 42, 8, 8487
 Journ. f. prakt. Chemie 87, 8, 426 bis 455. — Ausführliche Abhand immen brachte der "Seifenfahrlichent" 1914, 8, 177, 906 und 924, und 1990. 1 🐧 u, M),

Der Patentenspruch des D.R.P Nr 141029 lautet "Vorfahren sur Umwandlung ungestätigter Festisturen und deren Giyzeride in gestätigte Verhindungen, gekennseichnet durch die Behandlung der genannten Fettkürper mit Wasserstoff bei Gegenwart eines als Katelysstorsubstans wirkenden fein verteilten Metalls."

Die Hydrogenisation findet gewöhnlich in mit Dampf geheisten Autoklaven statt, in demen das zu härtende Öl mit 1 bis $5\,^0/_{\rm e}$ des Katalysators innig gemischt und dann durch intensive Bührung. Umpumpen und dergleichen mit dem zugeführten Wasserstoff in innigste

Berührung gebracht wird.

Nach dem Patent Nr 141029 sind noch eine große Ansahl Patente geschützt, die teils Abänderungen des Ursprungsverfahrens, teils Apparationstruktionen, teils die Herstellung besonderer Katalysatoren zum Gegenstand haben.

d) Abfallfette.

Von den bisher besprochenen Fetten und Ölen sind Knochen iett, Wollfett, Sulfuröl und Maisöl Abfallfette, aber gewähnlich versteht man unter dieser Beseichnung Kada verfett, Hautfett, Darmfett, Wurst oder Schlächterfett, Leimfett, Gerber fett, Lederfett, Walkfett und Abwässerfett und die Rückstinde von der Raffination der Öle, die hänfig als "Sospatock" beseichnet werden, sowie die Abfälle bei der Kunstspeisefettfabrikation.

Bei dem hontigen Mangel an guten Fetten spielen diese Ahfallfotte jetzt eine große Bolle in der deutschen Selfenfahrlkation, obwohl sie sehr wechselnde Zusammensetzung zeigen, melst Oxyfott sauren, Unverseifberes und Wasser enthalten und ihre Verseifung hänfig mit großen Schwierigkeiten verknüpft ist. Will man sich vor unlicheamen Überraschungen bei der Fabrikation bewahren, so ist dringend geboten, sie vorher einer chemischen Untersuchung su untersieben, sie besonders auf ihren Gehalt an Unversifberem und an fillichtigen Stoffen an untersuchen. Am wertvollsten unter den genannten Produkten sind die Kadaveriette, Hautlette, Darmfette und Leinfette, da sie eine besondere Vorbereitung für die Seifenfabrikation kann benötigen, dagegen sollte man Gerberfett, Lederfett und Abwissoriett nicht direkt auf Selfe verarbeiten, sondern sollte ale suvor asidifisieren und mit überhitatem Wasserdampf dostillieren und erst die so erhaltenen Fettelluren zu Seife versieden Die drei suletzt genannten Fottstoffe kommen für die Glysoringewinning überhaupt micht in Frage, da sie solches nicht enthalten, ebensowenig wie das Walkfett, das nur aus Fettsäuren besteht. Bei den übrigen Abfallfetten ist der Glyssringshalt sehr wechselnd und daher sehr zu empfehlen, diesen vor der Spaltung festuustellen.

Kadaverfett. Kadaverfett, Abdeckereifett, häufig auch als Kammfett bezeichnet, ist ein Mischfett, das gewöhnlich aus Schweinefett, Rinderfett und Pferdefett, in wechselnder Zummmen-

tetsung, besteht. Es wird bei Verarbeitung von Tierkadavern und schlachthanes bfällen auf Futtermehl oder Dincomittel als Nebenrodukt gewonnen. Die Kadaver werden zu dem Zweck in geschlomenen Druckgefäßen mit gespanntem Dampf gekocht. Die entstandene Leimbrithe und das Feits wurden abgesogen und das leitstere lurch Umschmelsen auf Wasser gereinigt. Da eine Sonderung des Kadavermaterials in dem Sinne, daß immer nur genne Apparat-fillungen von ein und derselben Tierart versrbeitet werden, im all gemeinen nicht vorgenommen wird, man vielmehr geswungen ist, im nteresse einer möglichet schleunigen Auferbeitung des anfallenden Cadavermateriais die Apparate wahlles zu füllen, so wird das Fett naturgemaß als Mischfett, d. h. in Form eines Gamisches aller Fette ler zur Vererbeitung gelangenden Tierkadaver gewonnen, und ist omit von ziemlich wechselnder Boschaffenhalt. Da Pfordefett neben geringer Konsistens eine ausgesprochen dunkle Farbe hat, wäh end Schweine- und Rinderfett weiß ausschen, so ist das Gesamtrodukt, das Mischfett, seiten gans weiß, hat violmehr stets einen nehr oder weniger ansgeprägten Stich ins Graue. Worden überriogend Pferde verarbeitet, so nimmt die dunkie Farbe su.

Für Bewertung des Kadaverfettes im Handel sind ausschließlich Farbe und Geruch maßgebend. Je heller das Fett ist und je weniger leruch ihm anhaftet, um so wertvoller ist es. Gewöhnlich sind die Kadaverfette weiß bis hellbraum gefärbt, von schmalz- oder teigartiger Konsistens und ergeben feste, geschmeidige Natronsolfen es kommen iber auch mehr oder weniger dunkelbraume Kadaverfette und von mangeuchmem Geruch im Handel vor. Sie lassen sich noch durch Einrühren von Sillikaterden bielehen, wobei auch der Geruch ver

someont wind.

Das Kadaverfett erschelut im eigentlichen Fetthandel verhältnisnäßig wenig, meist wird as von den Seifensiedern als "Kammfett" ilrekt aus den Abdockereien bezogen. His enthält hänfig nicht unsedeutende Mengen freier Fettsäure. Auch ist es nicht immer schmutz- und wasserfrei, weshalb meist eine Läuterung zu empfehlen st. His ist gewöhnlich sehr stearinhaltig und fast zu allen Seifen schr geeignet.

Hautfett. Das Hautfett wird in den Lederfabriken beim Abschaben der Blöße nach dem Kalken der Häute gewonnen. In seiner Zusammensetzung ist es dem Fett der Tiere ühnlich, von denen ile Häute stammen, es enthält aber meist große Mengen Kalkseife.

Darmfett. Das Darmfett ist ein Abfallprodukt der Wurstfabriken. Die für die Wurstfabrikeiten erforderlichen Dileme werden teils durch die eignen Schlachtungen gewonnen, teils auch in gesalzenem Zustande füsserweise bezogen. Die Darmenden, die nicht mehr die erforderliche Länge besitzen, gehen dann meist an die Scifenfabriken, in denen sie auf Wasser mit Dampf ausgekocht werden. Das Fett setzt sich dann in der Buhe oben ab, während die Fleischteile zu Boden gehen. Es ist von normalem Geruch, schmalsartiger Konsistens und ziemlich haller Farbe. In hat keinen

akting großen Gehalt an freien Festakuren und eignet sich sehr zur Mitvererbeitung bei Herstellung jeder Art von Kern und reger Seife.

ichilichterfett Das Wurst oder Schlächterfett ist ein ikt von weniger heller Farbe als das Darmfest. Moist hat es ine Grünlichgraue übergehenden Farbenton und ist von sehr er schmelmstiger Konstens. Der Gehalt en freien Fotisturon zt gich ebenfalls in normalen Gronsen. Es entsteht beim en der Witrete hi den Wurstfabriken, wobei ausgekochtes Fett an der Oberfläche der Brühe in den Kochkossein abscheides. ntinalit viel Wesser und Bodensatz, wenn es nach dem Abien and dem Wurstkessel nicht noch einer Klärung und Reig in einem sweiten Kessel unterzogen wird, was meistens nicht leha. Des Schlächterfett eignet sich obenfalls zur Mitvererbei bei Henstellung von Riegelseifen in gewissen Prozontelisen. sich allein verarbeitet ergibt es nicht genügend feste Setfen. clusfett. Das Leimfett, besser als Leimsiederfett beiet, bildet ein Nobenprodukt bei der Verarbeitung von Leim

d, h von ungegerbten Hanisbfällen, den sogunannten Lodern, die entweder im grünen, nicht gewalkten Zustand oder nach längeren Behandlung mit Kalk auf Leim verarbeitet werden. steren Falle wird das auf der heißen Leimbrühe schwimmende durch Abschöpfen als sogonanntes "Abschöpffets" oder kurs ffett, gewonnen. Im swelten Falle werden nach Hugo Dubo) die rohen Hautabillio in dünner Kalkmilch geweicht, wedurch laut gowissermaßen aufgeschlossen, d. h. ein großer Teil der toffinitigen Bestandteile wasserlöslich gemacht wird und so sigentilichen Leim bildet. In dem basischen Bad werden die n Hant- und Fisischgewebeteilen heftenden Fette sum größten verseift, wobel das Glyserin fast gans verloren geht. Im on Gang des Verfahrens werden das nicht gebundene Fets und alkseife von der Hauptmasse der Leimlösung durch Versieden Die Kalkseife wird zur vollkammenen Abscheidung des noch gepreßt und die gepreßten Knohen darauf serkleisert.) gewonnene Masse enthalt bedoutende Mengen Fest, von den all frei ein anderer an Kelle gebunden ist, so daß sich nur ein les Fettes durch Extraktion gewinnen läßt. Man fügt deshall: resettung der Kalkueife Salzadure zu, und das abgeschiedene schwimmt dann auf der entstandenen Chlorkabilumlösung. Wird felature angewondet, so let es vorteilhaft, das su semetaonde ial mit der Säure darart zu durchtränken, daß der entstehende die Festisturen aufzengt. Die ganne Masso ist ziemlich perös ann gut extrahiert werden. Das so gewoonene Fett at das unnte "Aufschlußfett"

Vährend das "Abschöpffett" dem Naturknochenfett sehr ähnelt, » "Außchlußfett" dem raffinierten Benginknochenfett in Zu-

Solfana - Fig. 1914, S. 841

sammensetzung, Farbe und Härte sehr ähnlich und lität sich auch wie dieses bleichen. Es hat einen großen Gehalt an Oxyfettelluren und riecht meist etwas saner, ein Geruch, der von Milch und Buttersäure herrührt, die durch Zemetsungen entstanden sind. Waren die Leder- und Fielschabfülle frisch, so ist die Farbe heller und der Gehalt an Unverseifberem wesentlich gezinger, auch fehlen die Oxyfettelluren.

Das Leimfest enthält meist größere Mengen von Leim, weshalb as sich leicht mit Wasser emulgiert. Soll as vor der Verwendung sur Seifenfahrlichtion gespalten werden, so empfichlt es sich, das Fest suvor mit Schwefelsture durchsukochen. Die aus Leimfest erhaltenen Festaluren kristallisieren schlecht.

Das Leimfett fand vor dem Kriege Verwendung bei Henstellung von Kernseifen, Harskernseifen und Walkkernseifen. Die durch Destillation mit überhitztem Dampf gewonnene Fettsäure bildet ein sehr schönes, helles Produkt, das sich für fast alle Hartseifen, sowie Walk und Salmiakschmierseifen gut eignet.

Gerberfett oder Abstellfett. Die Gerberfette¹) oder Abstoll fette werden in den Gerbereien auf folgende Weise gewonnen. Die anthartoten und sorgaam gereinigten Hauto werden nach beendigtem Gerbeprozeß noch gewaschen und mit Bürste, Glättelson usw behandelt, dann getrocknet und gut eingeschnijert. Das Leder wird auf der Fleischseite entweder mit einer Mischung aus Talg, Tran und Dogram oder mit auf 100° C erhitztem Talg bestrichen und hierauf in ainem laight grwitrinten Raum zum Trocknan aufgehängt wobei die Fette großenteils in des Leder einziehen. Das nicht in des Leder olugesogene Fett wird mittels Schaber entfernt und gibt das sog _Abstoßista" His findes, wenn es hell von Furbe und sonst guter Beschaffenholt ist, beim Sieden von Kermeifen und Harakermeifen Misverwondung. Meist abor ist das Fett von dunkter Farbe und sehr unrein Biawellen kann es noch durch Umschmelsen auf Wasser gereinigt worden, gewöhnlich ist dies aber swooklos, da auch die mahr oder weniger vorgereinigten Produkte wegen ihres hohen Gehaltes an Unversatibarem nicht zum Seifenzieden geeignet sind wird das Gerberfett dom Lederfett sugmetat.

Lederfett, Die Lederfette, die durch Extraktion von gegerbtem Leder und Lederahfüllen der Gerbereien, Schuhfabriken usw mit Benzin gewonnen werden, sind gelb, braun, auch schwärzlich, haben einen unangenehmen Ledergeruch und enthalten viel freie Fetteburen (50 bis 60 %), und darüber), aber auch Wasser und viel Unverseif bares, namentlich Kohlenwamenstoffe, Das Fett stammt aus dem sum Schmieren der gegerbten Felle verwendeten Fette. Da sum Einfetten des Leders neben pflanzlichen und tierischen Fetten auch Mineralöle dienen, so erklärt sich leicht der Gehalt an Kohlenwamenstoffen. Die Lederfette pflegen sich mit sehr dunkter Farbe au verseifen und sind sowohl aus diesem Grunde wie auch wegen ihres hohen Gehaltes

¹⁾ Mis "Gerberfett" wird blittig sach des Dégras beseichnet.

an Unverseifbarem für die Seifenfahrikation wenig geeignet. E empfiehlt sich deshalb, die Lederfette zu azidifizieren und zu destillieren Die so gewonnenen Fettelluren sind heligelb und im Handel hänfi unter dem Namen Talgfettelluren vorkommend. Sie pflegen groß Mengen Unverseifbares zu enthalten.

Die Lederfette neigen sehr zur Espuisionsbildung und vermöge größere Watsermengen zu binden. Längeres Stehenlassen in der Wären bewirkt keine Absoheidung des Wassers, eine solche kann nur durc verdünnte Schwefelslure, Kochsals oder durch Zentrifugieren es

reicht werden.

Um das Lederfett von den Leim- und Schleimstoffen, welch die Emulgierung bewirken, zu befreien, kann man verfahren, wi beim Oliven61 baw Sulfur61 beschrieben.

"Um den spesifischen Geruch der Lederfettdestillate zu ver decken, parfümiert man sie mitunter und legt ihnen dazu besonder Handelsmamen bei, sogar auch solche, die auf Irreführung der Käufe berechnet sind 1).

Trotz seines üblen Geruchs und seiner dunklen Farbe hat da Lederfett verschiedentlich in der Seifenfahrikation Verwendung gefunder

Bei der Destillation des Lederfettes mit überhitstem Damp bleibt ein Destillationerlehmend, Destillationspech (Goudron), vo dem kleinere Mengen beim Sieden dunkler Harmeifen, sog. Kamerur selfen, als Zusatz Verwendung gefunden haben.

Die durch Destillation gewonnene helle Fettalure eignet sich abgesehen von ihrem Gehalt an Unverseifbarem, der meist swische 5 und 18 % sehwankt, als Zusatsfett bei Herstellung verschiedene

Hart und Schmierseifen

Bei der sehr verschiedenen Beschaffenheit, mit der das Leder fett im Handel erscheint, ist dringend zu empfehlen, vor Ankau größerer Partien den Fettsäuregehalt und den Gehalt an Unverseit berem durch Analyse festsustellen

Walkfett, Die Walkfette, die man aus den selfenhaltiges Waschwässern der Spinnereien und Tuchfabriken durch Schwefelstur zur Abscheidung bringt, bilden eine diekfillenige, ölige Masse von brauner oder schwarzer Farbe und umangenehmem Geruch. Sie finden in der Selfenfabrikation vielfach bei Herstellung von Textilledfen Verwundung, weniger zu Hausseifen, abgeschen von Harzseifen, du man an der dunklen Farbe, die das Walkfett den Selfen erteilt Anstoß nimmt.

Die Walkfette sind sehr häufig schmuts- und wasserhaltig unt haben sich nach Stadlinger") in den letzten Jahren vor dem Kriege erheblich verschiechtert, nachdem zahlreiche Textilibetriebe aus Spazaamkeitsrücksichten dass übergegangen waren, Textilibe und Schmälner mit hohem Gehalt an Kohlenwasserstoffen zu verwenden, die natur gemäß in die abfallenden Selfenwisser mit übergeben. Der genannte

Hefter, Tashnologie der Fatte und Öle, Bd. \$ 5.882, Berlin 1908.
 Seifenfahrflund 1914, S. 1248.

iomiker has Walkfotte mit einem Gehalt an Unverseifberem bis su

! / gotunden.

Der Wert des Walkfettes variiert sehr, je nach der Qualität der sien, die in den Tuchtsbriken, aus denen es stammt, zur Verendung kamen.

Fette aus Raffinationsrückständen. Unter dem Namen "Seifentt", "Butterfett", "Talgistt", "tierisches Fett" usw sind vielfach bfalliette angeboten worden, die teils bei der Kunstbutterfahrikation zurückstände gewonnen wurden, teils bei anderen Instrien abfielen. Selche Fette pflegen große Mengen Selfe und demrisprechend große Mengen Wasser zu enthalten. In ihren sonstigen igenschaften sind sie naturgemäß sehr verschieden, entsprechend zu Fetten oder Ölen, von denen sie abstammen.

Als "Pflensonfettsäure" kommen Abfälle der Speisefettbrikation von gelblichem Ansehen und schmalzartiger Konstriens, e hauptsächlich von Kottonöl und Kokosöl herrühren, in den andel. Sie fluden Mitverwendung zu Sparkern- und Oranienburger iffe und zu Harzkernseifen aller Art.

Vor dem Kriege waren die bei der Kunstspelsefettfabrikation bfallenden Kokos und Palmkernöle von den Selfensiedern ihr begehrte Febte. Kokosal und Pulmkernöl waren stets von der sutschen Selfenindustrie hoohgeschätzte Robstoffe, und standen . früherer Zeit in größeren Mengen zu ennehmberen Preisen zur erfligung aber bereite in dem letzten Jahrzehnt vor dem Kriege anderte der größte Tell (lieser Fette in die Kunstbutterfahriken. nd den Seifenadedern blieben fast nur die Abfallkokoaöle und die bfallkornöle. Dabol kamen häufig Öle vor denen andere Fette nd Fottsturen beigemischt waren. Oft enthielten zie beträchtliche longen von Erdnuß-, Somm und Kottonölabfallen, wedurch nicht ur die Ausbeute erhoblich vermindert, sondern auch Fehlande herbei effihrt werden können. Auch angeselfte Öle kamen vor So fand Knigge') in einer Probe 52,90°/, from Fettesure, 12,22°/, Neu-alfett, 0,18°/, Unverseifbares, 20,12°/, Seife und 14,58°/, Wasser, 1 andoron 55,81°/, freio Fettalure, 15,88°/, Neutralista, 0,18°/, Unerseifbares, 14,85°/, Soife und 4,44°/, Wasser, während der Wasserchait night angescifter Probon nur 0,16 bis 1,060/a betrug.

Die unter dem Namen "Rokosölfettalure" und "Palmkernölfettlure" gehandelten abfallenden Fettetoffe kam man nach H. Gehring")

1 folgende drei Gruppen unterordnen 1 Abfallöle, die, ohne vororige Reinigung mit Säuren, direkt in den Handel gebracht werden
nd die neben Fettalure und Neutralfett noch Seife, Schmutz und
Vasser enthalten, und zwar in seiche, hei denen die Seife a) in
'orm von Kalkseife, b) in Form von Natronzeife verhanden ist,
"Abfallöle, die vor dem Verkauf mit Säure behandelt wurden, die
lee seifenfrei sind, die aber trotudem noch erhebliche Mengan Schmutz
und Wasser enthalten können, S. Abfallöle, welche nachträglich mit

¹⁾ Bellenfabrikant 1914, S 1250. 7) Bellens,-Ekg 1918, S, 470

anderen Abfalktien, besonders solchen, die aus der Raffination vor Sessmöl, Erdnußöl und Kottonöl stammen, verschnitten sind I manchen Speiseölfsbriken ist es auch üblich, die Baffinationsrüchstände, ob sie von der Neutralisierung von Kokosöl, Palinkerst oder Sessmöl usw herrühren, zu vereinigen und gemeinsum mit Skuren zu behandeln, wedurch dann Mischöle entstehen, die erholliche Mongen für die Seifenfabrikation minderwortiger Ole entstalte kömen, trotsdem aber als Abfallkekosöl oder Abfallkernöl in der Handel gelangen. — Gehring hat eine Ansahl solcher Abfallkekosund Palmkernöle untersucht und das Besultat seiner Untersuchun, in folgender Tabeile susammengestellt

Bewiehnung	Allero- náhl	Vor- sei- fungs- sahi	Cabali an Irelen Peti- aluron %	Cdy	Bonionkongen
Palmicandifactations	136,4	948,6	B4,H	6,14	Mathielt garings Mongren Mulin und Wanger
	177,8	946,7	79.0	2,7⊁	dongi.
•	202.5	205,3	90,0	1,95	War out Gonateck you l'almit
	-			·	Shottafore und Bestandifettel
Kokonblinitalure	79,9	296,1		8,40	Entitlets viel Natromedic Wa and Schmitts.
Palaskarnölfastalura	14L7	905,0	69,1	8,45	Bathlolt Kalknelfe and Waser
•	150,8	947,9	64,4	4,89	Entidols garings Mongan Nelsa und Wasser
Kokonölfettallure	P6,2	171,3	55,5	4.16	Muthick viol Natronauto u. War
•	96,9 74,8	207,4	82,6	8.88	Entitleds Kalicanifo and Wasser
1	166.1	930,0	79,5	8,50	Mathielt Sommil und otwas Wa-
•	188,7	2.8	54,7	d,M6 ∣	Sathlols guringe Mongan Schm

O Bouchard¹) hat eine größere Ansahl abfallender Kokes und Palmkernöle untersucht. Bei Kokosöl schwankten die Sikursahlen von 106,0 his 182,5, die Verseifungszahlen von 254,8 bis 263,8, der Glyssringehalt von 4,85 bis 8,14°/2, die Jodzahlen von 10,8 bis 12,7, das Unverseifbare von 0,37 bis 0,74°/2. Beim kornöllagen die Säurenshien swischen 119,6 und 182,5, die Verseifungszahlen swischen 248,5 und 252,8, der Glyssringehalt swischen 8,12 und 7,24°/2, die Jodzahlen swischen 15,7 und 18,8. Der Gehalt su Unverseifbarem betrug rund 0,5°/2. Die sehr bedoutenden Schwankungen der angeführten Zahlen seigen, daß nur auf analytisoleun Wege eine richtige Beurteilung dieser Abfallprodukte möglich ba.

Das Abfallkokosöl kam meist in heller bis dunkelgelber Farbe in den Handel. Das dunkelgelbe fand besonders au gelben Harzkernseifen auf Leimniederschlag Verwendung. Hollfarbige Abfallkokosöls, eval. chemisch gebielcht, wurden zu Kornseife, und Rechweger Seife mit verarbeitet. Um ein helles Abfallkokosöl zu er-

¹⁾ Les Mailères grance 1914, Nr. 70; Seifenfahrlings 1914, S. MK.

alten, dürfte es am zweckmäßigsten sein, die in ihm enthaltenen eien Fettsäuren durch 89 grädige Sodalösung oder Natronlange u verseifen, und zwar in der Weise, daß man in größen Holsfässern em geschmobsenen, etwas warmen Ol die kalte Sodalösung oder auge, unter Mitverwendung von etwas Sals, zusstat. Sohald kein utbreusen mehr erfolgt, kann man annehmen, daß alle freien Fettsäuren verseift sind, und ißet das Ol dann zum Absetzen stehen. Das abgesetzte helle Ol wird vom dunklen Sals vorsichtig abgahoben. Austerer findet zu dunklen Stiffen Vorwendung.

Seapstocks. Die Rückstände vom Raffinieren der pflanstichen bie, die häufig als "Soapstocks" beseichnet werden, sind wesentlich erschieden, je nachdem Lange oder Sänre angewendet worden war morstoren Falle erhält man einen Bückstand, der aus Seife und it und den im Ol enthalten gewesenen Schmutz-, Schleim und arbetoffen besteht, er kann ohne weiteres in der Seifenfahrlisation erwendet werden. Im zweiten Falle erhält man einen Shaltigen läureteer Er wird mit warmem Wasser behandelt, wodurch sich las Fott ausscheidet und sich an der Oberfläche sammelt. Das o gewonnene Fett hält hartsätzig Wasser zurück, und es ist deshalb ehr schwierig, die von der Baffinierung herrührende Mineraleiture unszuwaschen. Für die Glyserinfahrlikation kommen die Soapstocks icht in Betracht, gans gleich, ob sie durch Behandlung mit Lange sier mit Säure gewonnen sind

Abwäuserfett. Bei dem jetzt herrschenden großen Mangel an etten hat die Fottgewinnung aus Abwäusern erhöhte Bedeutung awonnen und man ist in der Kriegsseit eifrig bemüht gewesen, awohl an der Zentralstelle der städtischen Abwäuser, als in den täldischen Kläraniagen, wie auch an der Entstehungsstelle d. h. in ien Betrieben mit fetthaltigen Abwäusern, also Schlächtereien, Gastrirtschaften usw das Fett surficksugewinnen. Die so erhaltenen schmierigen, dunklen Massen sind für die Glyserinfabrikation wertles, is sie wenig oder gar kein Glyserin enthalten, aber auch für die Seifenfabrikation von sehr geringem Wert, da sie meist nicht un rehebliche Mongen Mineralöle bestimen, die sich auch durch Destilation nicht beseitigen lassen.

Der geringe Ertrag Rohgiyserin lohnt die Spaltung der Abfallfette nicht, die auch, durch die Nedgung dieser Art Fette zu Emultionen erschwert, umständlicher vor sich geht als bei gutem Neutzalfett. Das erhaltene Bohglyserin müßte auch, um weiter verarbeitet werden zu können, noch einer eingebonderen Beinigung untersogen werden. Der organische Bilekstand wie auch der Antell an Trimethylenglykel ist bei solchen Bohglyserinen viel zu groß.

Beim Binkauf solcher Abfallfette, ausgenommen derjenigen, die sich bei der Speisefettgewinnung ergeben, tut man gut, das Olyserin gar nicht zu berücksichtigen und nur den Gemmtfettskuregehalt zu bewerten, denn seibet die Seifenmieriauge, in die diese geringen Mangen Olyserin übergehen, läßt der Seifensieder weglaufen, da es Ihm nicht lohnt, diese aufsnarbeiten.

Die Art der Verwertung solcher Abfallfeite richtet sich nach ihr Farbe und ihrem Neutralfettgehalt, hollere Fette nimmt man dire sur Herstellung von Kernseilen, dunk is Fette mit Neutralfettgehr werden aufdifisiert und dann destilliert und solche Abfallfette mit hoh Audität pflegt man nach einer Verreinigung direkt zu destilliere

4. Die Gewinnung von Glyxorin bei der Fettspaltung.

Die Stearinfabrikation in ihrer geschichtlichen En wicklung. Die Stearinfabrikation war länger als ein Vierteliah hundert die einzige Lieferantin von Rohglyserin, und so dürfte nicht unangebracht sein, einen Blick auf ihre Entwicklung zu werfe

Sie entwickelte sich in unmittelburern Anschluß an die Unte auchungen Chevrouls über die Feite, die er im sweiten Jahrschi des varigen Jahrhunderts durchführte und 1898 veröffentlicht Zwei Jahre darauf verband er sich mit seinem Kollegen Gay Lussa zur industriellen Ausbeutung seiner Entschockungen. Sie nahmen is Jahre 1895 ein Patent für die Abscheidung der fetten Säuren un thre Anwendung sur Kersenfahrikation. Die Spezifikation des Pr tentes ist im hohen Grade intercesant, fridem es bereits fast al die wiesenschaftlichen Prinzipion enthält, die bie zum heutigen Tag sur Fabrikation der fetten Siluren in Answendung gebracht sind, som die Verseifung mittels Sturen, die erst ungeführ 20 Jahre später zu praktischen Ausführung gekommen ist. Nichtsdestoweniger hat de Patent den Besttsern niemals Früchte gretragen. Die Geschicht dieses Gewerbenwelges liefert ein höchst interementes und lehrreiche Zengnis, daß der Weg von der wissenschaftlichen Wahrheit bis se nützlichen Anwendung für die Zwecko des Lebens sehr weit sei kann, und seigt, daß dieser Wog mit Vorsicht zu betreten und z verfolgen ist. Die vorangsweise ompfahlonen Prosesse waren der Verfahren des Chemikers in seinem Laboratorium noch viel zu ähnlic und für die technische Ausübung noch wiel zu kompliziert. Zur Vo. selfung dienten die Alkalien und zur Zerrsetzung der Selfe die Sab sture, deren Alkalisaka, wie die Erfahrung zeigte, sich selbst dure anhaltendes Waschen mit Wasser niemels vollständig von der am geschiedenen Sture tronnen ließen, ja die Patentinhaber sprache: some noch von keltem und heißem Alkohol sur völligen Beinigun, der Fettaluren

Indem de Milly und Motard im Jahre 1881 Kalk sinté de Alkalien sur Zersetzung der Fette in Amwendung brachten und di entstandens Kalkseife durch Schwefelslure zersetzten, stellten sie di Fabrikation auf eine ökonomische Grundlage und veraniaßten dadurel eine große und rasche Ausdehnung dieses Gewerbaweiges. Anfänglich wurden 14 bis 15°/s Kalk zur Versnifung des Taigs benutzt. Spitzt hat Léon Droux die Kalkmengen auf 10 bis 11°/o herabgedrickt indem er die Verseifung in einem geschlosseenen Apparat unter einem Druck von 8 bis 4 Atm. bewirkte. Indem de Milly die Spaltung

der Fette bei noch höherem Druck ausführte, konnte er die erforderliche Kalkmenge noch wesentlich redusieren und schuf so die "Anto klavenverseifung", die noch jetzt in der Stearinindustrie ausgiebig Verwendung findet. Nimmt man auf 100 Telle Taig 3,5 Tele Kalk, so ist eine Temperatur von 170 bis 180° C (8 Atm.) zur Spialtung des Fettes erforderlich. Anfänglich benützte de Milly einen Apparat aus Schmiedeelsen, wie ihn auch Droux und andere, welche die Fette unter Druck verseiften, verwendet hatten, der schmiedeelserne Apparat wurde aber schr bald durch einen kupfernen Autoklaven ersetzt.

Abb 2 zeigt den von de Milly gebrauchten Autoklaven mit Zubehör 4 ist ein geschlossenes sylindrisches Gefäß aus Kupfer

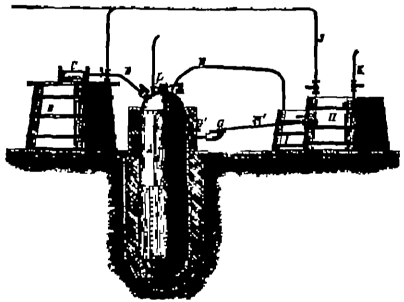


Abb 2. Autoklav von de Milly

mit einer Wandstärke von 15 mm, es hat einen Durchmesser von 1,2 m und eine Höhe von 5 m und ist mit einem Sicherbeitsventil, einem Manometer und einem Mannloch versehen. Durch das Rohr L steht es mit einem Dampfkessel in Verbindung, welcher Dampf von 8 Atm. Überdruck liefert.

Durch den Hahn L, von dem ein Bohr bis auf den Boden des Autoklaven geht, tritt der Dampf in letztern ein. Die Rohre D und H dienen zur Eintleerung des Apparais nach beendigter Verseifung, de gehen ebenfalls bis auf den Boden des Autoklaven. Der Betrieb ist folgender Das zu einer Beschickung erforderliche Fett (2000 kg) wird in dem hölsernen Bottich H mit Dampf geschmolzen und dann durch den Trichter G in den Apparais gebracht. Hierauf werden

1000 l Kalkmiloh, die 60 kg Kalk enthalten, nachgegeben. Nach dem der Apparat so beschickt ist, wird der Hahn am Trichter (geschlossen und der Dampfhahn L geöffnet. Der Dampf tritt an Boden ein, durchdeingt Fett und Kalkmilch und arbeitet beider durcheinander. In dieser Weise läßt man den Dampf, der die genese Zeit einen Überdruck von 8 Atm. haben muß, 6 bis 8 Stunder in den Apparat eintreton. Nach dieser Zeit sperrt man den Dampi ab und überläßt den Apparat swei Stunden der Ruhe, damit das odysorinhaltige Wasser sich absetzen kann. Nach dieser Zeit öffner man den Hahn D - der Druck ist noch immer hinreichend stark um die im Autokleven befindliche Masse beranstreiben zu können -und so wird sunschet die unten befindliche Glyserinlange horane geproBt und gelangt durch eine Filtriervorrichtung C in den Bottleh BSobald das Glyserin hereus ist und die Festename hersussuireter heginnt, schließt man den Hahn D, öffnet den Hahn B und BBdes Gemisch sits Festelturen und Kalkseife in den Bottlah H' treten Sobald sich alles in letsterem befindet, gibt man 190 kg Schwefel allure von 68° Bé, die man suvor auf 14 bis 15° Bé verdüngte, unter Umrühren zu und 1884 gleichseltig Dempf einströmen führ swei Stunden ist die Zessetsung der Kalkseife beendigt. Man apeers jetat den Dampf ab und läße die Fettiskuren sich absetzen Schließlich werden letztere zur nochmaligen Waschung in einen aweiter Bottich H geschöpft.

Die Kenntnie der intercementen und wichtigen Takenche, daß Wasser allein bei höherer Temperatur imstande ist, die Fette au zer settem, verdankt man den Arbeiten von Tilghman') und Berthelot") die im Jahre 1884 fast zu gleicher Zeit die hochwichtige Entdeckung machten. Von den beiden genannten hat sich nur Tilghman mit der industriellen Beite der Frage beschäftligt. Nach seinem Verfahren das frellich im großen nirgends enteprochen hat, treibt man das mit Wasser geschmolsene und emulgierte Fett mittels einer Pumpe durch ein langes, schlangenförmig gewundenes Bohr, welches in einer Penerung llegs und, je nach der Beschaffenheit des Fettes, auf 260 bis 350° (erhitat wird, die Zersetzung sollte auf diese Woise nicht länger sie 10 Milauten in Anspruch nehmen

Nach dem Patent von Dr Egon Böhm^d) in Hamburg spaltet Böhm mit Wasser allein das Fett in der kursen Zeit von 1 bie 8 Skunden bei einer Temperatur von etwaa über 200°C. Eir arbeliet dabei mit überhitztem Dampf und sehr hohem Druck und sorgi für eine sehr intensive Machung von Fett und Wasser

Gemilde der Britindung wird das Fests oder Ol mit den sur Zerlegung nötigen Mengen Wasser innerhalb eines Autoklaven (Abb. 8 durch ein Bührweck emulgiert und gleichsettig der indirekten Hehitsung bed fiber 200° und enterprechend hohem Druck bis sur Erreichung des gewinschien Spaligrades unterworfen. Eine sehr wesentliche

⁵) Dingl. pol. Jours. 186, 198; Wagners Jahrbuch 1885, 1, 406. Droux, Les produits chim., Paris 1878, S 81

Bedingung für das Gelingen der Spelitung aut die möglichet innige Surchmischung der Emulsion, um die wechselstige Berührung von fett und Wasser auf möglichst großer Oberfläche herbeisuführen, lasu ist erforderlich, das Gemenge fortwährend in lebhafter Be-regung zu erhalten. Zu diesem Zweck kommen zwei Schneckenührer in Verwendung, ein rechtsgüngiger und ein linksgüngiger, von lenen einer den anderen konzonirisch umschließt. Dam sind die on den Schreubenflächen begrensten Schenkelplatten durchlocht, so taß die Flüssiekeitsmenge aus Wasser und Fett in zahlreiche Filden reteilt wird, welche, senkrecht auf die Schraubenfläche stehend, sich such allen Bichtungen kreusend und mischend bewegen. Durch liese Verchigung der indirekten Erhitzung mit sehr hohem Druck ind der gleichsettigen Rinwirkung der intensiven Mischung während ler Dauer der Spaltung gelangt man zu einer gleichmäßigen und unigen Emulsion von Ol und Wasser und zu einer nahem voll commenon Zerlegung in raino Produkto in etwa 1 bis 8 Stunden nnerhalb eines Arbeitsganges, ohne daß es irgendeines Zusatzes eines hemischen oder katelytischen Mittels boder! Die Emulsion schichtet ich infolgedemen nach der Spaltung in kürzester Zeit vollkommen n Festellare und Glyserinwasser

Nachstehend sei aus der im Laboratorium durchgeführten Ver unberdhe eine kleine Zahl von Ergebnissen angeführt

Post	Tempe	Druck In	Zeit in	Spaltung
	ratur	Atm	Heunden	In %
torushlosor Waltran	7411.	ዜ	2	94
Anochenfott und Talg	7511.	ይ	' ₁	967:
Japanischer Pischtran	5411.	ዜ	' ₄	94:5
Maria Paglal Vateoral	240°	事	# 2	ያሉ ነ ያፖ አ
Notionāl	940*	አኒክ	5 1,4	ህ7,/
Palmkeraāl	340*	አኒክ		ዓር.አ

Ein Spaltungsgrad von $117^{\circ}/_{\circ}$ in swoi Stunden, ohne daß die rhaltenen Fettelluren nachdunkeln, wäre ein Hefolg, den keines der siaberigen Verfahren auch nur ennähernd erreicht.

Bei diesem Verfahren bedient man sich zweckmäßig eines hert cental liegenden Autoklaven, wie ihn die Zeichnung in einem Austihrungsbeispiel schematisch darstellt.

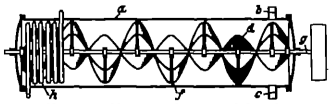


Abb. 3. Autoklav mis Rührwerk nach 🗷 Böhm.

Das Druckfaß s. welches ebenso wie alle inneren Teile aus von Festisiure nicht angreifbaren Matalien oder Metallegierungen besteht und mit einer Eisenperserung umgeben ist, wird von einer mehrfachen, in der Zeichnung z. B von einer Doppelschnecke f. d durchaogen, welche den Apperatquerschnitt völlig ausfüllt, so daß alle Telle der Füllung gleichseitig in Bewegung gesotst werden. Die Rührschnecken /, d, die beide mit einer in geeigneter Welse angetziebenen Welle verbunden sind, sind verschieden angeordnet und gestaltet, und zwar ist die Sohnecke e unmittelber mit der Welle verbunden, withrend die entgegengesetzt sich drehende Schnecke / mit ihrer Innenkante nicht bis an die Schneckenwelle und mit der Außenkante naheru bis zur Behälterwandung reicht. Beide Sohnecken liegen also konsentrisch und weisen Lochungen in den Schraubenflächen auf. An dem ofnen Ende des Druckfames ist eine Heisschlange A angeordnet, welche mit einem Heißwasserofen verbunden ist und in welche an sinom Ende tiberhitztes Wasser ein und am anderen Ende austrije. Das Druckfaß a has Zulauf b und Ahlauf a filr die Öl- und Wasserfüllung. Zu und Ablauf sind verschließbar

In Ausübung des Verfahrens werden 5000 kg Öl und 5000 kg Wasser nacheinander in das Druckfaß geleitet, so daß es vollgefüllt ist. Durch Anfonem eines Heißwamerofens wird überhitztes Wamer durch die Hekschlange geleitet und das Rührwerk angestellt, so daß die im Druckgefäß ersougte Mischung auf otwa 220° C erhitst und unter einen Druck von etwa 25 Atm gebracht wird. Durch Probenahmen überseugt man sich von dem Fortgang der Spaltung. Nach otwa 1 bis 8 Stunden, je nach Art und Beschaffenheit des Oles, ist die Zorlegung beeudet, die eine Ausbeute von 98%, und mehr det Öles an Fettsfure ergibt. Das Rührwerk und die Heisung werden nun abgestellt, worste nach einer gewissen Zeit der Kühlung des Druckfasses die gebildete Fettalure entfernt und neues Öl sur weiteren Spaltung zu dem im Druckfaß verhleibenden Glyzerinwager cinceführt wird. Ist das Glyserinwasser genülgend mit Glyserin gereschert, so wird es abgesogen und in bekannter Weise durch Vordampien auf Glysorin verarbeitos, ohne daß es einer vorhorigen ohemischen Reinigung bederf. In der Regel kann man das Wasser durch droi bis vier Operationen hindurch ohne Erneuerung im Druck faß lassen und auf diese Weise mit Glyzerin bereichern.

Ohne die Arbeitsführung geschen zu haben, läßt sich ein bestimmtes Urteil nicht geben. Sicher ist, daß derartige Druckverhältnisse ungern im Autoklavenbetriebe aufgenommen werden, da zu dem Drucke von 85 Atm. die erhähte chemische Wirkung der Fettsäure tritt und Undichtheiten noch hänfiger als bisher auftreten werden. Bekanntlich werden die Undichtheiten des heutigen Autoklaven schon oft recht unlieb empfunden. Böhm hat sich wohl in Erkenninis dieser Nachteile ein Hochdruckgefäß im Jahre 1921 schützen lassen, das bis zu 50 Atm. gut verwendbar sei, so daß Böhm glaubt, damit der technischen Brauchberkeit der reinen Wasserverseifung nahe gekommen zu sein, haw diese erreicht zu haben. Wenn

sich das Verfahren im Fabrikbetrieb bewährt, wäre dies von immenser Bedeutung, einmal wegen der an kursen Deuer der Spaltung, sodann aber deshalb, weil das Glyserin in stärkerer Form ohne jede Verunreinigung gewonnen worden kann.

Auf anderem Woge suchten G Forgusson Wilson und G Payne. die von der sauren Verseifung und Destillation ausgingen, die Wasserverselfung zu ermöglichen. Bie ließen sich im Jahre 1855 ein Verfahren') patentieren, bei dem Fette durch überhitsten Damnf serseist werden und die Festsäuren und das Glyserin überdestillieren. Da diese Methode den Druck vermeldet, schlen sie berufen, alle andern Mothodon der Fettellurefabrikation zu verdrängen. Hin Vortene, den der eine der Patemiinhaber, G F Wilson, Direktor dar Prices' Patent Candle Company, in der Society of arts in London hielt. bestätigte diese Ansicht, doch hat sich nach vielen Versunhen herensgestellt, daß diese Methodo für die praktische Verwendung nicht geeignet ist, well es zu schwierig ist, die Temperatur des zu zer setsenden Fettes genau auf 810 bis 815 C zu halten. Steigt die Temperatur liber 815 °C, so wird saviel Glyserin in Akrolein verwandelt, welches die Arbeiter sehr belästigt, fällt sie unter 810° 0, so geht der Spaltungsproueß zu langen vor sich. Nach O Korschelt") kann die Tomperatur in viol weltoren Grenzen gehalten werden, ohne daß eine über das gewöhnliche Maß hinausgehende Akroleinbildung oder eine Verzögerung der Fottspaltung eintritt, wenn das Fett in fein vertellten Zustande dem überhitzten Wasserdampf ausgesotzt wird. Wie Korachelt Delte gegenüber seinerseit mitteilte, hat er sein Verfahren in Japan nijt Verteil zur Spaltung von Fischölen benutzt. In Doutschland scheinen leider keine Versuche damit gemacht worden zu sein.

Das Verhalten der Fette gegen Schwefelskure suoret in ein klares Licht gestellt su haben, but das Verdienst Frémys. In einer Abhandiung, die 1850 in den Annales de Chimie et de Physique veröffentlicht wurde, seigte er, daß die Einwirkung der Sauren und Alkalien auf die fetten Körper viel analoges hat, indem beide die Petto zonetsen. Prémys Versucho praktisch zu verwerten, unternehm sucres George Gwynne, der im Jahre 1840 ein Patent nahm, die Fette durch Schwefelseure zu sersetzen. Des Verfahren scheiterte an der Reinigung der grhaltenen fetten Sturen. Um der Verschaffen, bedurfte es einer weiteren Operation, der Destillation der fetten Sturen, und swar der Destillation mit überhitztem Wassordampf. In einem englischen Patent, das am 8. Desember 1849 an William Colly Jones. und George Wilson ertellt wurde, findet sich sum ersten Male die Schwefelsture Verseifung gielehzeitig mit dem Dampfdestillationsverfahren in Anwendung gebracht. In der Vereinigung der Verseifung durch Schwefolskure mit der Destillation war die Grundbedingung dieses Verfahrens gegeben.

 ⁵⁾ Hagl. Patent 1624, 1884.
 6) Softenfabrikant 1884, S. \$17

Anfanga god man in das geschmolsene Fest allmählich bis su 40°/, Schwefelsbure von 66° Be, erhöhte langsam die Temperatuu des Gemisches auf 86 bis 92º O und erhielt diese 24 bis 86 Stunden lang. Die Wärme und die große Menge Schwefelglure habten die Zenstörung von einem Fünftel des Festes zur Folge, namentlich wurde das Glyserin senstört, 12 bis 15%, Ölekure gingen verloren und selbst ein Teil der festen Fetteluren wurde angegriffen. Der größte Teil dieses zerstörten Fettes schied sich als schwarzer Toer ab, den man suerst unbenntst fortwarf. Aus diesem Grunde verminderte man allmählich die Säuremenge, aber unter Berücksich tigung der Natur der verarbeiteten Fette, da diese sich gegen die Saure verschieden verhalten. Im Verhältnis der Saureverminderung wurde die Temperatur erhöht, man stieg auf 100, 105, 110 und 115° C. Das teerartige Produkt veränderte sich aber nicht im Vor hältinis der Schwefnisfureverminderung oder der Ausbeute an destill lierter fester Fettalture. Der bei dieser Art der Fettapaltung siel ergebende Verlust, der 12,8%, betrug, führte zu einer neuen Art der Schwefelstureverseifung, bei der die Kinwirkung der Slure nur ganz kurse Zelt deuert.

Braconnot, Chevreul und Fremy hatten gefunden, daß die Fotte durch bloße Berührung mit Schwefelsture zerlogt werder künnen, Knab war der eeste, der hiervon industriellen Vorteil su siehen suchte. Er nahm 1854 ein Patent, in dessen Spesifikation es heißt, daß er dahin gelangt sei, die Reaktion von Schwefelsturt bel nur augenhiicklicher Einwirkung fabrikmäßig zu erwarten, d. h deB eine Operation nicht Hinger als eine Stunde in Anspruch nimmt und daß es möglich ist, im Zeitraum von einer halben Stund: 1000 kg Fett in 20 bis 30 Chargen su spalten. Das Fett wurde suerst auf 120° C erhitat, dann die nötige Menge Schwefelelure su gesetzt, während ein Arbeiter mit einem hölzernen Rühmeheh tächtig rührte, und nach einer Minute das Ganze in siedender Wasser gegossen. Knab wandte anfänglich 50°/, Schwefelsture au Allmählich verminderte man die Menge der Säure, ja einzelne Pabrikanten haben angegeben, daß sie bei einem Gemisch von Tale und Palmäl nur 8,75 bis 4 / Schwefelsture genommen haben.

Frémy hatte angenommen, daß bei der Einwirkung von Schwefelsture auf Fette sich Sulfofettsturen und Glyserinschwefel ature bilden, die sich beim Kochen mit Wasser in Fettsturen, Glyserin und Wasser zerlegen, daß der chemische Prozeß bei der Einwirkung der Schwefelsture auf Fette ein komplisierterer ist, goht aus der Tatsache hervor, daß bei der sauren Verseifung eine größere Ausbeute an festen Fettsturen erzielt wird als bei der Vorseifung mit Kalk oder im Autoklaven.

Die saure Verseifung findet heute nicht mehr in dem frühern Umfange Anwendung, die Qualität des bei diesem Verfahren gewonnenen Glyzerins sowie auch des Oleins läßt zu wünschen ührig Man ist mehr und mehr zu dem sogenannten gemischten Vorfahren übergegungen, d. h. man spaliet die Fette zunächst im Auto klaven und unterwirft die hierbei erhaltenen Fettsäuren, die, je nach der Ausführung, größere oder geringere Mengen Neutralfett enthalten, der Azidifikation und Doutillation.

Bei der Verseifung im Autoklaven ergoben reine und helle Fette eine Fetineure, ans der ohne Destillation ein rein weißes Stearin (Saponifikatstearin sum Unterschied vom Destillatstearin) abgepraßt werden kann, dagegen lassen sich dunkle Fette auf diese Weise nicht verarbeiten, sondern erfordern eine Reinigung des Produktes durch Destillation. Bei dieser Behandlung der Autoklavenfettanuren treten aber durch Zerstörung des in Ihnen enthaltenen Neutralfettes Verloste und Qualitätsveränderungen ein. Diese sind um so größer, als alte, ransige Fette sich im Autoklaven mangelhaft spelten und claim für die Destillation besonders ungeeignet sind. Diesem Übeletend hilli das gemischte Verfahren ab, indom es die autokiavierte Fottsture einer Behandlung mit Schwefelsäure unterwirft, wobei das noch verhandene Neutralfett gespalten und für die Dostillation geeignet gemacht wird. Man hat so den Vorteil, daß man den größten Tell des im Fets enthaltenen Glyserins in guter Boschaffenheit gewinnt und daß auch das Olein erheblich besser ist, als das aus source Verseifung und Destillation horvorgegangene, indem es nur wenig Unverseifbares onthalt, weshalb es im Handel als saponi Histories goht und von den Sollensiedern gern gekauft wird.

Die neueren Festspeltungsverfahren, die Fettspaltung unter gewöhnlichen Druck mis aromatischen Sulfofettsäuren (Twitchell Reaktiv and Pfellringspalter) and hochmoleku laren alluhatischen Sulfosäuren (Kontaktapalter) sowie das formentative oder enzymatische Verfahren und die Krebitz verselfung haben vor der Autoklavenverselfung den großen Versug class thre Apparatur werentilah billiger and einfacher ist and so habon ele sur Erzeugung von Fettesturen für elle Belfenfahrikation bereits anglebig Verwondung gofunden. Von diesen Fettspaltungverfahren sind die mit aromatischen Sulfofestaauren und aliphatischen Sulfosiuren violicicht borufen, auch in der Stearinfabrikation eine Rollo zu spielen, dagegon ist die enzymatische Fettspeltung für diese Industrie glinslich ungeeignet, da gerade bei den für diese in Frage kommenden Festien mit höherem Schmekspunkt, wie Talg und Palmöl die Spaltung eine höchet mangelhalte ist. Ebenso ist das Krebitzverfahren nur für Zwecke der Seifenfahrikation brauchber

a) Die Autokiavenverselfung.

Die Autoklavenverseifung wird in ihrem Grundprinzip noch ebense ausgeführt, wie sie von de Milly ins Leben gerufen wurde, aber in der Ausführung selbst hat sie mancherlei Änderungen erfahren. Diese besiehen sich einmal auf die Apparatur selbst, sodann auf das Spaltmittel und drittens auf die Behandlung der Fette.

Der Autoklav Die Autoklaven werden jetet allgemein aus starkem Kupferblech (18 mm) hergestellt oder man baut eiseme Antokiaven, die im Innern einen Kupferblechmantel tragen — Kisenblech ist nicht zu gebrauchen, da es von den Fettsäuren stark angegriffen wird und sich Risenseifen bilden, welche die Festmasse rot fürben -, sie sind doppelt genletet, haben halbkugelfürmigen Boden und ebensolchen Kopf und müssen folgende Vorrichtungen bestissen 1 sum Binbringen des geschmeisenen Festes, des erforderlichen Spal tungemittels und Wassers, 2. sum Einleiten des Dampfes, 8 sur Enticerung. 4. sam Durcharbeiten der Autoklavenmasse und 5. Manometer und Sicherheitsventil. Diese Anordnungen seigen an den verschiedenen Apperatekonstruktionen nicht unerhebliche Abweichungen. werden sie außerdem in sehr verschiedener Größe. Am gangbarsten sind die Autokleven von 2000 bis 8000 kg Festifullung. Sie dürfen für die Festepeltung nicht zu sehr gefüllt werden, de sonet die Versetting mangelhate ist und nicht unerhebliche Mengen Neutralfett der Spaltung entgeben. Für eine Fettfüllung von 2000 kg muß der Apperat einen Fassungsraum von ungeführ 4000 L für 2500 kg Fett von ungeführ 5000 l und für 3000 kg von ungeführ 6000 l haben.

Withrend bei dem Autokiav von de Milly droi Rohre vom Kopf his auf den Boden gingen, ist bei den modernen Apparaten

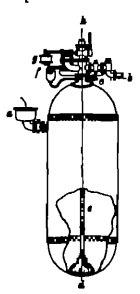


Abb. 4. Autokiav mit Dampiverteilungsplocks.

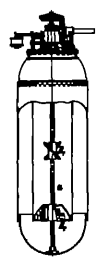
melet nur ein Bohr vorhenden, des innen vom Kopf bis auf den Boden geht und sowohl sum Rintelts für den Dampf wie auch sum Ansteitt der Verselfungsprodukte dient. Dieses eine Rohr sicht dann oben, außerhalb des Apparates, sowohl mit dem Dampikessel wie such mit dem Bahliber zur Aufnehme des Autoklaveninhaltes in Verbindung. Die Anordnungen in dieser Bestehung sind bei den verschiedenen Konstruktionen siemlich verschieden. Abb. 4 zeigt einen solchen Autoklaven, a ist der Trichter zum Einfüllen des geschmolzenen Fottes und des Spaltmittels, e dus durch den Apparet hindurchgehende Rohr, das unten in einer Glooke dendigt, die als Dampfvorteller dient, und oben, außerhalb des Autoklay, in ein Rohr übergeht, an dem sich die Verbindung b mit dem Dampficosel, cine solche sitm Abblasen der Verselfungsprodukte k, ein Entitifungshahn e, sowie Manometer f und Stoherheitzvontil g befinden. Birrallon findet man anch noch die Rinrichtung, daß swei Bohre bis auf den Boden des Autoklav gehen, von denen dann das eine

für die Zuführung des Dampfes, das andere für die Enticerung bestimmt ist. Die Zuführung des Dampfes erfolgt melst von oben wie in unserer Abbildung, doch kommen auch Autoklavenkonstruktionen vor, bei denen der Dampf von unten eingeführt wird. Unter allen Umständen muß die Binführung so sein, daß der Dampf am tiefsten

Punkt des Apparats eintritt, damit er die ganze Fettmasse mitsamt im Spaltmittel durchstreicht und sie durchmischt.

Statt des Fülltrichters an der Seite findet man jetzt die Hinrichtung, daß oben ein Rohmtutsen angebracht ist, der mit dem hochstehenden Fettreservoir verbunden ist, so daß das Fett nach Öffnung des Verbindungshahms von selbes in den Autoklav läufs. shenso auch das Speltmittel. Zuwellen dient auch die Füllvordeh tung sugletch sur Enthorung. In diesem Falls muß sie mit einem Bohr verschen sein, das bis auf den Boden des Apparats gaht. Der eventuell vorhandene Fülltrichter muß dann vor der Entleerung abgeschraubt und durch ein Bohr ersetzt werden, das nach dem sur Aufnahme der Autoklavenmasse bestimmten Behälter führt. Die Eintleerung nach Beendigung der Autoklavierung erfolgt auch in sweieriei Weise. Man IIBs ontweder den ganzen Inhalt in einen Bottich gehen, in dem sich das Glyserinwasser in der Buhe am Boden absetzt, oder man fängs Glynerinwager und Fettmasse gesonders auf. Man stellt also suerst eine Verbindung mit dem sur Auf nahme des Olyserins bestimmten Gefäße her, schließt diese, sobald man merkt, daß die Fottename anfängt, heranegedrückt zu werden, und stells die Verbindung mit dem Botsich her, der zur Aufnahme leasterer bestimmt ist. Der Hahn e dient zur Entifftung während des Füllens, ferner beim Dammfeinlausen und schließlich während der Autoklavierung selbst. Er bleibt während der ganzen Dauer der Operation otwas geöffnet, damit immer trischer Damit zuströmt, der Fott und Spaltmittel innig durchmischt. - Die neuern Apparate habou forner an der Selte 1 bis 8 kleine Hähne die sur Probeentnahme bestimmt sind um den Verlauf der Autoklavierung ver folgen zu können.

Die älteren Autoklaven hasten alle solche Vorrichtungen nicht. Die Apparete in den Ostormannschen Fabriken in Barmon und Potadam waren viel emfacher. Bie hatten an den Seiten Mannloch und Fülltrichter und oben auf dem Dem Manemeter und Bieherheitsventil und einen Behrstutzen, der mit einem Dreiwegshahn verschen war, durch den die Verbindung mit dem Dampfkomel, mit dem Behalter für das Hysorinwasser und dem Bottleh zur Aufnahme der Festmasse, je nach Bedarf, hargestellt wurde, Von dem Behrstutzen ging ein Rohr bis auf den Boden des Autoklaven, das sowohl sur Zuführung des Dampfes wie auch zur Entleerung nach Beendigung der Autoklavierung diente. Beim Füllen wurde der Dreiwegshahn so gostells, daß er entweder nach dem Glyserinbehålter oder nach dom Fottellurobottich hin offen war Nach orfolgter Füllung wurde der Fülltrichter geschlossen und die Verbindung mit dem Dampf komel hargestellt. Der einströmende Dampf brachte den Druck im Autoklaven sehr bald auf 8 Atmosphären. He blieb 6 Stunden unter diesem Druck, wonach der Dampf abgestellt und der Apparat 2 Stunden dez. Buhe überlassen wurde. Vermutlich ist damais allgemein so gearbeliet worden und die auf diese Weise bewirkte siemlich mangalharis Mischung von Fett und Spalimittel Veranlassung gewesen, Autoklaven mit Bührvorrichtung zu bauen, wie ein zolche durch Abb 5 dargestellt ist. Im Innern des Autoklaven befinde zich, wie aus der Abbildung zu ersehen ist, ein unten und oben offens Zylinder (die zogenannte Chemise), der mit Hilfe von Stegon be



Abb, 5 Autoblev von Mortse alné, Paris

festigt ist. Seine ganze Oberfläche ist mit Löcher verschen. Die Frügelachse a ist unten in einer Spursapfen gelagert und oben durchgeführt. Di Frügel B bewegen sich mit wenig Spielraum I dem innern Einsetz, und die Drehrichtung de Frügelachse ist derartig, daß die Frügel die Fetsmasse von unten nach oben in der Chemise bewegen und so eine energische Durcharbeitun bewirken.

Nach Poccount¹) wird der Spaltefiekt durch die mechanische Rührung nicht erhöht, de Gehalt an unverseiftem Fett bleibt der gleiche wi im Autokiav ohne Bührvorrichtung. Diese Angab mag richtig sein in besug auf die neueren Kon struktionen, bei denen mit Hilfe des Enslüftungs hahnes eine gewisse Bowegung während der Auto klavierung und eine innigere Mischung hervorgerufes wird, wir glauben aber nicht, daß sie auch fü die älteren Apparate sukrifft, wie sie noch in der 60er Jahren des vorigen Jahrhunderts allgemeigebräuchlich waren.

Die Spaltung kann im heutigen Ausoklaver auch mit übermäßiger Dampfdurchlüfung nich

wesemtlich höher getrieben werden, der große Dempfwerbrauch würd in gar keinem Verhältnisse aur erzielten Spaltung stehen. Der Autoklamis simmal nur 80°/, seines Volumens und einmel mit 70°/, in gleiche Weise mit Spelter, Fett und Wasser beschlokt, gibt bei gleichem Druck: und Durchlüftung amähernd die gleichen Spaltungzeifekte, obswar die Durchmischung bei - 80 volumprozentiger Beschickung günstiger ist byw sein müßte als bei - 70 prossotiger. Der Autoklav dar dagegon wieder nicht übermäßig won ig mit Dampf durchlüftet worden da die Spalitungsergebnisse bestimmt herabgedrückt wurden. Nach allem su schließen, ist für jedes Fett oder Öl eine gewisse Durch mischung (Empision) für die Autoklavenspeltung erforderlich, die zu übertreiben für die Spaltung in unseren heutigen Autoklaven prak tisch nutslos ist. Die Durchmischung blingt auch von der Art der Spalimittel ab. Magnesiandien emulateren bester als Zink- oder Kalk setten, wenn Magnesia als Spalter nicht vorgesogen wird, so hat das wieder andere Gründe, die weiter unten erörtert werden sollen.

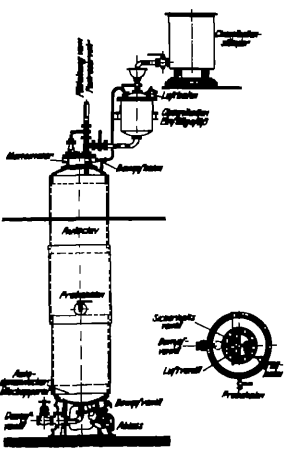
Für die Autoklaven der Ostermannschen Fahriken in Barmen und Potsdam war ein besonderer Dampikessel vorhanden, ein Kessel mit zwei übereinander liegenden Siederohren, wie ihn schon de Milly

²) Carl Mangold, Die Stearlaindustrie, Weimer 1896, S 25

erwendet hatte. Diese Anordnung, daß für die Autokiaven ein bemderer Dempficessel dient, hat den Vorteil, daß nicht durch plüssliche
rüßere Dempfentnahme an andern Stellen des Bestiebes ein Herabehen des Druckes erfolgen und dadurch Störungen entstahen oder gar
ückschläge von Festmasse in das Zuleitungsrehr vom Dampf
essel kommen können¹). Die Spaltung wird durch die Störung in der
ampfispannung unterbrochen, da während dieser Zeit der Autokiaven
ihalt zur Ruhe kommi, und die spätere oder folgende Durchlüftung

ringt die alte mulsion nicht so deht mehr su ande, weil Wasser nd Fett jetst öhere Temporatu zu besitzen als bei Inbetriebsetzung es Autokiaven.

Rine weentnh andero Anord ung als die bisher seprochenen Autolaven zeigt der _Autodynalache Anto lav" von Báladec bb 6 wicelorge--bon ist. Boldiem Apparat soul or you unten cinromande Dampi n turbinenartiges ührwerk in Boich, wedurch er icht werden soll. B durch die me komblıbang. ort mit der mihendon Wirkung



s ausströmen Abb. 6. Autodynamischer Autoklav, System Dr B Lash.") on Dampfes,

no internivo Mischung des Autoklavoninheits erfolgt. Als wei ren Vorang dieses Apperats gibt Lach an, daß die Zugabe der saltmittel fraktionsweise geschehen kann, wodurch eine Ersperats an

 ^{&#}x27;) Um soleho Bösksshäige su verhindern, ist in das Dempfusiöhrungstehr Böskushingsventil eingebaut.
 ') Lach, Die Gewinnung u. Verarbeitung des Glysseins, Halle 1907, S. 19.

Spalimittein erreicht wird, und daß man es in der Macht hat, withren einer Operation noch Spaltmittel sunngeben. Dies geschieht durch de drucksicher gebeuten Zylinder (Chemikalien-Einfüllgefäß). Man M. durch den Fullhahn den aufgeschlämmtenSpalter eintreten, schlicht dan

Moderner Awtokley

den Füllhahn und öffnet den Abilui hahn in den Autokiaven, wodurch de Dampf aus dem Autokiavon in diese Zusatzapperas strömt und die Flüsch kert durch den schließlich sich o gebenden Überdruck in den Autklaven probt.

Bine der gangbaraton Ausc klaven Typen, wie solche heute at 15—18 mm starkem Kupfer bo gestellt werden, geben wir in Abb wieder Die Zuführung des Fottoder Öles und des Wassers sow Spaltmittels erfolgt derch ein Roh das im Manniochstuteen mündet un nach der Füllung durch den Motal hahn 🗗 verschlossen wird. Die Zi führung des Dampfes geschicht dur das RohrD, das sugioloh als Abble rohr diena. Plat das dasm goböris Dampfventil, A oin Motallhahn. L i der Lufthahn, K das Röhrahan () die Abieltung des Kochdampfos wä rend der Spaltdauer. An der obert halbkugelförmigen Hanbo ist ein Stu zon angebracht, der Sicherheitsvon: und Manometer trägt, der auch hal kugelformige Boden ruht auf olno Risengestell G Selbstvorständlich i dar Autoklav durch guto Isolieru: vor Wirmeabgabe zu schützen.

Die Spaltmittel Als Spaltmitt bei der Antoklavenverselfung hat lang Zeit ausschließlich der Kalk gedien der in Form von Kalkmilch zur Vo wendung gelangt, abor bol der Zo setsung der Kalkseife durch Schweie saute ein sohr lästiges Abfallproduk den schwefelseuren Kalk (Glps) liefer dessen Fortschaffung für die Broarh fabrikan of mit erheblishen Koste verknüpft ist. Hin welterer Übelstan lat, daß der Gips Inicht Fettatu einschließt und surückhält und so

tusten Anlaß gibt. Diese Mißstände, sowie auch der Wunsch h einem Spaltmittel, des schneller und sicherer wirkt als der k, sind Verenlassung gewosen, nach einem andern zu suchen, l es wurde eine große Ansahl von Chemikalien der verschiesten Art zu dem Zweck empfahlen. So wurde vorgeschlagen, Zinkstaub, mit Zinkoxyd, mit Ambaryt, mit Schwefelbarium. Bleioxyd, mit Manganoxyd, mit Natriumaluminas, mit Magnesia, Ammoniak, unter Druck auch mit schwofliger Shure oder Biit zu verselfen. Ferner sei noch ein patentilertes Verfahren erint, well es seiner Zeit in den beiden in Deutschland vorhandenen hblittem für Selfenfabrikation dem "Selfenfabrikant", und der lfensieder-Zeitung", lebhafte Kontroversen hervorgerufen hat, das ent der "Société générale Belge de déglycérination"1), isch die Fotte durch Autokiavermasso, die aus früheren Operationen rührt, gespelten werden. Als Delte von dem Patent erfuhr, glanbte daß die in der Masse enthaltone Kalkselfe das wirksame Organ sein te, hatte doch Pelouse bereits 1855 festgestellt, daß Öllvenöl ch Kalksoffe unter Druck sur Spaltung gebracht werden konnte. hatte eine durch Fillung mit Chlorkalsium aus gewöhnlicher uselfe horgestellte Kalkselfe mit der gleichen Menge Wasser und selben Gewicht Olivenal in einem Digestor 3 Stunden auf 155 165 C erhitet und dabei eine volletändige Spaltung des Oliven orsialt, abor das war ein Irrtum. Die genannte Gegellschaft war mehr der Ansicht, daß die freien Festsäuren in der Autoklaven so das wirksame Agens seion und daß diese die Vorsolfung nur citou soliton cano Analcha, deren Unrichtigkeit sich sofors darans bt, daß Fotte, die freie Fottelluren outhalten sieh weit schlochter Autoklavon spalton als Neutralfetto.

Welche Beschleunigung geringe Mengen Metalloxyde der Spal g von Fetten im Autoklaven verleihen, veranschaulicht nach sende Tabelle

Die Autokiavenspaltung von Palmkernöl, unter 6 Atm. Dampf ok durchgeführt, ergibt freie Festalluren

Nach Stunden	Min 0,00°/, KmO	Ohne Metalloxyde
0	4,60	4,60
1	47,90	6,60
2	76,40	10,10
8	88,40	12,50
4	88,40 8 6,3 8	15,40
ħ	88,140	18,16
G	89,10	90.54
7	90,18	99,40
8	91,30	99,40 94,00

Von allen den vorgeschlagenen Spaltungsmitteln haben nur sweile technische Bedeutung erlangt, die Magnesia und das Zinkoxyd.

P) Hingl. Pat. Mr 7578 von 1884.

Die Magnesia has vor dem Kalk den großen Vorsug, daß (Autoklavenmasse beim Zersetnen mit Schwefelellure kein unifeileh Produkt Hefert, so daß Fostverluste, wie sie beim Kalkverfahren d unlialishe solwefelsaure Kalk durch Festhalten bewirks, gnageschloss sind und sich nicht als ein so lästiges Abfallprodukt wie der Gips a sammeln kann. Die Magnesiaverseifung wurde suerst von J W Fro stone1) in Anwendung gebracht. Nach dem ihm erteilten Pate wird das Fett bei ohnem Druck von 8 Atm. mit der Halfte sein Volumens Wesser and 1/2 bis 10/2 Magnesia erhitet. Bei Einführun des Verfahrens sind viele Fabrikan sueres auf Schwierigkeiten g sioßen, welche ohne Zweifel von der mangelhaften Beschaffenhelt d verwendeten Magnesia harrührten. Den Festspaltungsbetrieben wurd-Produkte geliefert, die mehr Karbonet als Oxyd enthielten. Felix Kaßler") ist die Buboes-Magnesia ein vortreffliches Spi tungemittel, da sie bis su 990/, Magnesiumoxyd enthilit, noch boss wirkt abor ein ansgefälltes Magnestumhydroxyd oder ein basisch Karbonat, da os sich mit dem Fest im Autokiav viel besser emr giert, leicht bindet und die Spaltung viel vollkommener bewirkt.

Die Verseifung mit einem Zinkpräparat, bestehend aus bis 95% metallischem Zink und 80 bis 5% Zinkoxyd wurde suer Viktor Litzemann') patentiert. Nach einem spätern Patent vo **1.** O Baujard') solite ein Zusatz von 0,2 bis 0,8°/₀ gepulverte Zinka die Verseitung wesentlich befördern. In Deutschland scheit die Zinkverselfung erst durch ein Patent von C. T. Poullai R. P Michaud und E. N Michaud') Bedeutung erlangt zu habe Nach diesem Patent sollen bei der Verseifung von antmalischen ur vegetabilischen Fetten Zinkoxyd oder Zinkweiß, Zinkpulver, Zin staub oder Zinkasche im geschlossenen Gefäße unter Druck und b Gegonwart von Wasser Anwendung finden. Das Verfahren has nac Kaßler den Vorteil, daß die Autoklavenmasse bei Verwendung vo 1/e bis 1/e 0/e Zinkoxyd olme weiteres zu Seife versotten werden kan und night ent die Sturezersetzung durchrumschen hrencht, bevo ale in den Siedekessel kommt. Die so geringe Menge Zinkselfe, d in der Autoklavenmasso gelöss ist, somsetst sich beim Kochen m der Natronlauge unter Bildung von Zinkoxydnatron, das in der über schillarigen Lange Kelich ist und beim Ausselson in die Unterlang geht. - Bens wendet auf 1000 kg Fett 6 kg Zinkweiß und 2,8 k Zinkgrau (Zinkstaub) an. Der Zusatz von Zinkgrau oder Zinkstau ist theoretisch noch nicht begründet. Es scheint aber plausibe daß bei der hohen Temperatur der Spaltung durch das verteilte Zin eine Wassersetsung stattfindet und daß der dabei frei wordend Wasserstoff einen gewissen Schutz der Reaktionsmasse gegen oxy disrende und dunkal fürbende Binflüsse bewirks. Die Belgabe vo

D.R.P. Nr. 171901
 Hofter, Tschnologie der Pette und Öle S, S. 588, Berlin 1908.
 Amerik Pat, Nr. 278848.
 Amerik Pat, Nr. 278848.
 Dibbelohde u. Gold sehmids, Chemie und Tesknologie der Fette und **2**, 8, 8, Berlin 1910.

netallischem Zink in Form von Zinkstaub wirkt aufheilend auf die farbe der gebildeten Fettsäure, doch braucht man wiederum mehr rom metallischen als oxydhaltigen Spalter, um gleiche Spalthähe au exicien. Zinkstaub enthält meist größere Mengen Verunreinigungen, ist Neigung sum Absetzen, so daß nicht alleu seiten der Boden des hitoklaven von einem steinharten ungelösten Anteil des Zinkstaubes erreinigt werden muß.

Von den drei Speltmitteln, die für die Autoklevenverseifung eist sur Verwendung kommen, ist der Kalk das billigste, aber wegen les bei der Zezeeusung der Kalkucife sich bildenden unlöslichen Hipses wonig an empfehlen. Die Magnonia liefert, wenn sie rein ist, rute Produkto, aber os wird vielfach von den Stearinfabrikanten reklagt, daß sie schwer eisenfrei zu orhalten sei. Das zuverländigste, renn auch das teuerste Mittel ist das Zinkoxyd. Dieses soll elsenrei, möglichet hochprozentig und feinpulvrig verwendet werden. Be vird allgomein in einer Menge von 0,5 bis 1,00% zum Fettensetz erwendet. Noch bomer ist die Verwendung von gefällten Präpaaten. Die deutschen Glyzerin- und Fettallurefabriken, welche die rzeugten Fettelluren vorwiegend an die Schenfabriken absotzen und zie nöglichet hell zu gewinnen wünschen, haben sich diesem Spaltmittel chnell sugewender. O Heller schrieb 19081) "In Deutschland entelten die Saponifikatglyserine melst Zinkselfen, während die fran ösischen, italienischen dänischen schwedischen australischen und inige weitere meist Kalkselfen, seltener Magnesiaselfe enthalten" vas der Vermutung Raum gibt, daß jene Kalk und Magneslamengen iparen des angewandten Spalters sind, also außer mit /ink dech nech ioliach nult halk und Hagnosia gespelten wird.

Die Autoklaylerung Wonn dom Stearinfabrikanten daran legt, eine möglichet vollständige Verseifung herbeisuführen, um gut rristallisierende Fettsäuren und eine von Glyzerin so walt wie mög ich freie Masso zu erzielen, damit nachher in der Pro-so die Tron rung der festen Fottsäuren von den ilüszigen gut vor sich gehe, cht das Bedürfnis des Seifenfahrikanten nicht so weit. Ihm kommt es larauf an, den größten Teil des Fettes zu spelten, um möglichst viel Hyrarin zu gewinnen, aber es macht ihm wonig aus, wenn einige resent mehr oder waniger Neutralfett in den Fetteluren bleiben. le das deutsche Publikum vor dem Kriege durch helle Selfen außererdentlich verwöhnt war, so winschte er vor allem, möglichst helle 'estalluren zu erhalten. Um dies zu erreichen, ist erforderlich, daß ile su verarbeitendan Fette möglichet rein sind, daß bei nicht su ioher Temperatur, d h micht an hohem Druck, gearbeitet und die peration nicht zu lange ausgedehnt wird.

Bei allen Spaltungsverinhren ist eine gute Vorreinigung der Fette ind Öle notwendig, da sie von ihrer Gewinnung her Schleim-, und Elweißstoffe enthalten, die sowohl die Spaltung ungünstig beeinflussen

¹⁾ Belfenfahrikans 1902, S. 672.

als anch Schäumen im Autokiaven veruraachen und das Glysci

wasser verunreinigen

In den Seifenfahriken und den Fahriken, die sich speziell der Erzeugung von Fettesuren für die Seifenfahrikation befaßt wurden nach Einführung der Autoklavenverseitung die Fette aufällich meist nur bis zu einem Gehalt von — 85°/o freien Fettesu gespalten, um zu verhindern, daß sich die Fettesluren zu sehr verfärb in dieser Beziehung ist man nach Bens¹) erheblich weiter gekomm und hat es heute zu einem noch höheren Spaltungsgrade gebrac ohne der Farbe der Fetteslure zu schaden. Er tellt nachstebet Zusammenstellung der in einem größeren Fettspaltungsbetrieb in c Jahren 1904 bis 1909 erreichten Spaltungsergebnisse mit

None des Battelles	Spaltungagend in Pros. Irular Feithlin					
Name der Feitskure	1904	1905	1908	1907	1908	19-
Palmicerofifettalare Kottonfifettalare Leinő liektalare Brinnstifettalare Saambifettalare Sulfurd fettalare	68,0 85,1 89,4 65,5 84,9 86,8	90,6 89,5 80,9 —	98,0 90,9 90,8 89,9	90,8 90,8 90,7 90,0	94,8 99,6 91,7 —	96 94, 99
Talgininistre Kotohenfeitskure Tranfeitskure Palmöliettskure		91,6 93,6 —	99,0 90,7	ر الم	90,8	- 일 왕,

Die gute Spaltung dürfte wohl in erster Linie auf eine sofältigere Vorreinigung der Fette und Anderung in dem zur Anwendu gelangten Spaltunistel zurückzuführen sein. In bezug auf die a wetchenden Spaltungsergebnisse bei den verschiedenen Fetten ist die Worte von Stiepel[®]) zu erinnern "Da unsere Fette Fettellu verschieden starken sauren Charakters entshalten, s. B. Kemöl u Koknebl gegenüber den anderen Fetten, so begreift man, wesha um zu einer gleichen Verseifung zu gelangen, bei den einselnen Fett verschieden hohe Temperaturen angewendet werden müssen.

In der Ostermannschen Fabrik in Barmen wurde mit 8% Kaund einem Druck von 8 Aum, geerbeitet. Der Autoklav blieb 6 Studen unter Druck und wurde nach Abstellung des Dampfas 2 Stund der Ruhe überlassen, wonach des Abbiasen erfolgte. In Potsda wo der Inhaber der Firma sehr ängstilcher Natur war und gewalti Angst vor Explosionen hatte, wurde mit 4% Kalk verseift, ab nur bei einem Druck von 6 Atm. Der geschmolsene Talg kam den Autoklaven, dann wurden auf 1000 kg Fett ca. 500 kg Kalmilch, die 40 kg Kalk enthielt, sugegeben, hierauf der Apparat geschlossen und die Verbindung mit dem Dampfkessel hergestel Der Autoklav blieb dann 8 Stunden unter einem Druck von 6 Atm.

*) Belfenfahrlinns 1903, 8 284.

¹) Ubbelehde u. Goldschmidt, Bd. III, S. 10

rorauf der Dampf abgestellt und der Apparat noch 2 Stunden der Suhe überlassen wurde. Hierauf wurden Glyserinwasser und Fettnasse gesondert aufgefangen. Die Fettelluren enthielten noch ca. 10% Neutralfett. Die Hauptschuld an diesem wenig günstigen Erpebnis schiebt Deite dem Umstand zu, daß der Autoklav weder Mihrvorrichtung, noch einen Hahn zum Ablassen des Dampfes with und der Operation bessä.

Die Stearinindustrie verautoklavierte sunkohst ihre Fette in der form, wie diese ihr angeliefert wurden. So verarbeitete Deite in 'etselam damals viel rustischen Talg, der sogar noch Darm- und Lautreste enthielt. Solche Verunreinigungen bewogen ihn, Fette all semein versureinigen, bevor sie der Spaltung sugeführt wurden. Deite säuerte mit Schweissäure, kochte einige Stunden gut durch mit Heß vom Säurewasser und Schmutstellen absituen. Der Talg vurde neutral gewaschen und nachher verautoklaviert. Emulsionen vurden mit Kocheals getrennt. Heute hat man die Britahrung, daß e besser ist, so grobe Verunreinigungen aus den Fetten erst durch aufkochen mit offenem Dampfe entweder an die Oberfäche des lettes in den dabei entstehenden Schaum zu bringen, we diese abgeschöpft, oder, wenn sie spezifisch schwerer als Fettsind, mit dem wäßrigen feil abgezogen werden können. An diese grobe Art Vorreinigung chließt eine Sänerung mit Schwefelsäure in bekannter Aufmachung.

Alle Öle und Fette, mit denen ein Autoklav beschickt wird, ellen einer Vorreinigung unterzogen werden. Da gibt es beispielsreise Kernöl, das in den Ölmühlen zur Klärung einfach filtriert wird, im es von den Samentellen zu befreien. Solches Öl ist klar und sell. Kocht man es mit direktem Dampfe auf so koegulieren ganz übsche Mengen Eiweiß, die sich verhältnismäßig rasch absetzen bzw om Öl durch Filtration trennen lassen. Für die Fettspeltung, gleich fültig ob nach Twitchell oder mittels Autoklaven, ist die Sänerung nit Schwefelslure, anschließend an obige Vorreinigung, ein Hauptsefordernis, um helle Fettsäuren zu erzielen, nur muß für den Autodaven das Fett säurefrei gewaschen warden, um nicht von zugesetzten ipaltbesen zu verlieren

Andere Feste, wie Knochenfest, kocht man gans allgemein vor ler Spaltung mit verdünnter Säure und direktem Dampf auf, um chon die Asche (Kalkseifen) redusieren zu können. Im allgemeinen st zur Vorreinigung offener Dampf dem geschlossenen vorsusiehen.

Das gereinigte und geklärte Fett kommt bei geöffnetem Entültungshahn in den Autoklaven in kleineren Betrieben durch Hin chöpfen mit der Hand, in größeren mit Hilfe von Montejus oder 'umpen. Heute ist schon die Anordnung getroffen, daß der Behälter nit dem Fett höher steht als der Autoklav, so daß man es in ihn ineinlaufen lassen kann. Nach dem Fett wird das Spaltmittel hinsu jegeben. Läßt man erst das Watner mit den angerührten Metalloxyden inlaufen, so bildet sich bei geschlossenem Lufthahn ein geringes Vanum im Autoklaven, so daß des Zulaufen der Fettmenge in kurser leit erfolgt. Nachdem Fett und Spaltmittel im Apparet sind, wird,

bel noch immer gens geöffnetem Entlittungshehn, Dempf eb strumen gelassen, und dies so lange fortgesetzt, bis man wahrenimm daß alle Luft anegetzieben ist und nur noch Dampf ens dem Hin liftungahahn anstekt. Dann wird letzterer geschlossen und Volldamı gegeben. Ist der gewünschte Atmosphärendruck erreicht, so öffnet ma den Entliteungshahn wieder ein wenig und läßt ihn so während de ganzen Operation geoffnet, einmal, damit immer neuer Dampf suirit sodann aber auch damit Fett und Spaltungsmittel sich innig misches Nachdem man sich durch Probenshme überseugt hat, daß der gewünscht Spaliungagnad careicht ist, wird der Dampf abgespeert, auch de Enkliftungshahn geschlossen und der Autoklev einer ein- bis zwe estindigen Ruhe überlassen. Während dieser Zeit sinkt der Druc im Apparet etwas, ist dann aber immer noch so stark, daß nac Offnung des Ahlashahns oder Ventils der Aufoklaveninhalt mit G walt herausgeschleudert wird, und zwar suerst das Glyzerinwasser, de sich am Boden des Autoklaven abgesetzt hatte, und dann die Fet masse. Dieses Ausblazen oder auch Abblazen genannt, erfolgt i aweierlei Weise. Han läßt entweder den gamen Autokieveninhalt i ein Gefüß treten, in dem sieh in der Ruhe das Glyserinwasse unten absetzt und dann abgelausen wird, dann erübrigt sich di Ruhe der Masse im Autoklaven, oder man fängt Glyserinwasser un Fettmance getrennt and Merks man daß die Fettmane anfilme herauszutreten, so schließt man die Verbindung nach dem Glyssein behälter und stellt die Verbindung mit dem Bottlah ber, in dem di Zersetzung der Autoklavenmasse, beute noch immer, gleichgültig m.



∆ЫҚ Қ Amphianayornigh.

welchem Oxyd gearbeites wurde, Kalkselfe genann mit Schwefelsture bewirkt werden soll

Ausbiaseverrichtung und Absetzgefüße. U: das Verspritzen beim Entleeren des Autoklaven s verhindern, stad mehrfach Vorrichtungen angegeber Sehr einfach ist die von Marassa benutate Von richtung. Das Ende des Enticerungsrohres wir mit dem in Abb. 8 abgebildeten, and Kupfor her gestellten Apparat versehen. Die Masse wird durc die Löcher des innern Rohrs nach der Innenfilich des ansern geworfen und fließt von hier aus ruhl in den darunter befindlichen Bottich.

Rine Vorzichiung, die sich sehr bewährt hat um sowohl das Verspritzen der Antoklavenmass tengnash Marsus. beim Abblasen zu verhüten, wie auch die öffe dabei auftretenden fibelriechenden Dämpfe unschäd

lish su machen, ist der in Abb. 9 wiedergegebene, von Frits Krul konstruierte und auf den Namen F A. Friccius Grobien') paten tierte Apperes, der bestimmt ist, swischen Autoklav und dem Bo hälter für die ausgeblasene Autoklavenmasse eingeschaltet zu werden Durch den Bintrittastutzen a tritt der Antoklaveninhalt aus den

¹) D.R.P Mr 80636, 1894.

rtoklaven in das geschlossene Gefäß B, dessen innerer Druck wesenih geringer ist als der im Autoklaven herrschende. Durch diese Druck rminderung und gleichseitig durch den Stoß der mit großer Heftigit ausströmenden Masse gegen die im Gefäß angebrachte Filiche c,

s durchlöchert sein kann, trennen h die Dimpfe von der übrigen use und füllen den obern Tell • Gefäßes B Während nnn die n den übelriechenden Dümpfen treite Masse durch den am Boden findlichen Hahn & abiließt, worden 3 Diample durch olinen kriifen Dampfstrahlauger s, dessen unpfeintritt bei / ist, abgesaugt d in einer in Wasser liegenden Ihlschlange G sugleich mit dem unpi des Dampistrahlapperats rdichtet und niedergeschlagen und son bol à als Fillesigkeit aus. ■ dem Geffiß B fließ; die Masse ntinuicellah.

Um diese Arbeit geregelt durchiren zu können, ist dementrechend die Größe des Gefüßes
messen Die Hithne für den Rin
d Austritt der klasse und das
ntil für den Strahlapparat sind
einzustellen, daß der Austritt
Masse mit der vorteilhaftesten

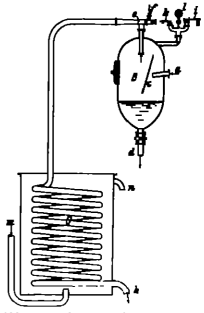


Abb 9 Aurbiasevorrichtung von F A. Friceius Grobien.

schwindigkeit erfolgt, etwa unter 1 Atm. Druck im Gefäß B-i ist Sicherheitsventil, um einer etwaigen zu behen, vom Autoklaven rührenden Spannung vorzubeugen. k ist ein Luftventil zur Verlung eines eventuellen durch den Strahlapparat erzeugten Untersekes. Ein Manometer i läßt den Druck im Gefäß B erkennen, ist das Zuflußrehr, n das Überlaufrehr des Kühlwassers für die hischlange G

Meist wird der Autoklaveninhalt nicht gesondert abgehlason, h. Glyserinwasser nicht in den Glyserinreinigungsbettlich, Fettmasse it in das Zersetzungsgefäß, sondern beide Teile der Autoklaven see vereint in das Ausblasegefäß und dort zum Absetzen gescht. Das Ausblasegefäß kann ein verbleiter, gedookter Holzbottich i einer im Freie oder in den Kamin führenden Abzugsvorrichtung, ur ein Kupforblechgafäß sein, dessen Abzugrohr in einen Kondenor mündet.

Die absiehenden Dünste werden, wie schon erwähnt, in den min geleitet, oder noch besser, sie passieren enst einen Kühler zerflächenkühler), um evel mitgeriesene Fetterlichen noch zurück ten und gewinnen zu können. Eine Verpflichtung zur Kondonsation dieser Dünste und Gerüche, man denke nur an Tran, Knoche fett, Kokosell usw., trifft besonders die Fabrikan in Städten.

Fängt man Glyserinwasser und Fettsäure susammen auf, stellt man den Absetsbettich oder Abblasebehälter se hoch, d man später Glyserinwasser und Fettsäure nach ihrem Bestimmungs: fließen lassen kann.

Die Scheidung von Glyserin und Fettensane geht meist gie yor sich, doch kommen auch Fette vor, die stark zur Hmulzion bildung neigen, nementlich leimhaltige Knochenfette und andere A fallfette, bei denen sich das Glyserinwamer nur sohwer abscheid: In den meisten Fillen erreicht man durch Anwärmen mit indirekte Damof die Trennung von Glyssein und Fett. Der Aushlassbehält-Absetsbehälter, hat daher mit einer kupfernen, indirekten Dam; schlange verschen zu sein. He kommen aber hartnäckige Fälle vi die durch Aufkochen nicht zu beheben sind. In derectien Fall likh man bei den niicheten Chargen im Autoklaven Glysori wasser von der Autoklavenfettmasse absitzen und bläst nachh ieden Teil getrennt an seine weitere Verarbeitungsstelle. Führt au dieses nicht sum Ziel, so bloibt nichts anderes übrig, als etwas verdünt Schwafeleitere sususetzen und demit aufzukochen. Kan setzt vo sichtig ein vonle der verdünnten Schwafelaliure zu und filhrt o dem Zusetmen fort, bis die Trennung errotcht ist. Das Glyserinwass ist dann natifriich durch die sich bildenden schwefelseuren Sal verunreinigt, und man erhält ein Rohglyzerin, das besonders rei en Arsen let.

Anch wenn sich die Autoklavenmasse glatt in Glyserinwas und Fettmasse getrennt hat, hält letstere doch noch immer Glyse surfick. Man kann sie, um dieses su gewinnen, noch mit Wassaufkochen, gewinnt aber hierbei natürlich nur eine sehr verdüm Glyserinkisung. Diese letsten Beste Glyserin lassen sich, bei der Huulston neigenden Autoklavenmasse, durch Auswaschen recht schwans dieser herausholen, wie auch trotz Auswaschen immer nowenn auch nur geringe Beste, surfokgehalten werden. Diese Mong gehen beim Zemetsen der Kalkseife bzw Zinkseife mit Schwefelett in das naure Wasser über. Kellner hat sich für die Aarbeitung dieses Zersetsungswassers auf Glyserin und Zir hydroxyd, welch letsteres er verteilhaft als Spalter für neue Charg Fett benlitzt, ein Patent¹) genommen.

Das Zersetzen der Auteklavenmasse in Fettsäure und Mots salts erfolgt in mit starkem Bleiblech ausgelegten Hehbettich Vom Absetzgefäße fließt durch eine kupferne Bohrverbindung Auklaven-Fettmasse von rund 80° C Temperatur in den Zersetzung bottich, in dem sich eine offene Dampfschlange aus Blei befind Diese ist mit einem Körtingschen Rührgebläse verbunden.

Whitend das Rührgeblise in Tätigkeit ist, läuft verdün: Schweisleiture von etwa 10 bis 15° Bé aus einem kleinen Bleireserv

⁹ D.R.P Nr 208806.

n. Die angewendete Säure ist so bemessen, daß sie hinreicht, um wentuell zwei Chargen Fettmasse sersetzen zu können. Des Rührsebläse wird eingestellt, weum die Fettsäure klar und ohne Trübung zhalten ist. Hierauf wird der Inhalt des Zersetzbehälters der Ruhe iberlassen. Obswar ein einmaliges Auswaschen der so erhaltenen lar abgesetzten Fettsäure nicht erforderlich ist, ist es doch für viele Elle gut, es zu tun. Die Fettsäure soll, wann sie für Selfenserstellung Verwendung findet, einen Spaltesfekt von 90 bis 92%, aben. Für die Stearingssengung soll die Spaltung bis 95%, betragen.

Das vom Zersetzbehälter shlaufende Säurewasser fließt durch inen Fettfänger, einen verbieten Kasten, oder in mit säureestem Material verkieldete Gruben, in die das Säurewasser oben einfalt und von Fettellehen getrennt durch ein Ablaßrehr, das bis af den Boden dieser Gefäße reicht, nach oben zu wieder abläuft.

Das Glyserinwasser, wie es bei der Verautoklavierung anfällt, at meist 4 bis 5° B6. Man rochnet auf eine Charge Fett von 500 kg 1200 bis 1500 Liter Glyserinwasser. Vom Absetzbehälter weg eht es durch einen Überlaufbottlich, in dem mitgerissene emulierte Fettellehen surückgehalten werden, in den Klärbottlich. Zur trilisung des Wassers auf Kochtemperatur liegt, vielmehr steht, in lesem eine indirekte Kupferschlange. Durch Zugabe von Ätskalk 1 Form von Kalkmilch werden bei Siedehitze Fettekuren, mit schwefel aufer Temerde ein großer Teil organische Fremdstoffe und schließich der Überschuß der angewendeten Fällungsmittel genommen

Vorreinigung der Elyzerinwässer

Das Ausschen dieser Wässer ist nicht immer milchig oder raunfarbig, wie es oft übel beschrieben ist man sicht wasserhelle, eiße neben trübweißen oder wasserheil braune neben trübbraunen uteklavenwässern. Die Farbe rührt meist von eiweißhaltigen oder rhiecht gereinigten Fetten her, das Trübe von einer Emulsion der uteklavenmasse, von Verunreinigungen des Fettes oder des Spaltittels. Die Eiweißkörper des schlecht gereinigten Fettes verfärben ei einem Druck von 6 bis 8 Atmosphären im Autoklaven Fettesture nd Glyzerinwasser. Im allgemeinen stellt sich bei gleich gut verereinigten Fetten und Olen die Farbe des Glyzerinwassers und der araus erzougten Rohglyzerine nach der Farbtiefe der Neutralfette ein.

An Vorun roinigungen onthält das Autokiavenwasser emulgierte lettellehen, lösliche Fettsäuren sowie lösliche Salse dieser Säuren, eren Base das jeweilige Spaltmittel oder Kupfer vom Autokiaven it, Salse, die in sugesetzten Metalloxyden vorhanden waren, und liweißkörper Das Autokiavenwasser rengiert sauer Das spezische Gewicht ist meist 1,086, das sind ungefähr 5° Bé. In diesem auren und verunreinigten Zustande würde es im Vakuumverdampfer ewaltig nachdunkeln und auch die Apparatur angreifen. Die Reiniung wird sich daher auf Beseitigung aller auf wirtschaftliche Art reifbaren schädlichen, oben genannten Verunreinigungen erstrechen.

He gibt Fabrikan, die die Vorreinigung derin erblicken, daß vom Autoklavenfett abgesetates Glyserinwasser in offenen kuptom Behältern mit geschlossenen Hebschlangen abdampfen, die dabei die Oberfläche tretenden Fettelluren ständig absohöufen, bis « (Hyserinidaung gekillri erseheimi, um dann diese im Vakuum (28° Bé weiter einzudicken. An Axidhät geht dabei verloren, flüchtige, Keiliche Fetteituren mit den Wasserdämpfen absiehen, de bleiben noch organische Fremdstoffe gelöst in dem verbilimismili dunkien Rohelyserin surück. Andere wieder behandeln ihre gut v Fettaluren abgesessonen Glyserinwisser mit frisch gelöschtem A kalk in der Kochhitze und filtern von den unlöglichen Kalksels Manche nehmen das Glyserinwasser, wie es der Betrieb bringt, o heißt ohne das abgezogene Wasser von Fettemulzionen noch darül hinara absilisen su lassen, bringen es auf Kochhitze und seisen ei kleine Menge Schwefelsaure zu, unterhalten das Durchkochen, wol die Fottsäuren an der Oberfisiehe rascher abgeschöpfs werden könn-Hierani wird bis zur alkalischen Roaktion Kalkmilch augegeben u gefiltert. Vereinigt man die Vorteile dieser Klärmethoden, so kom man zu einem Verfahren, das schon häufiger gesehen wird.

Hyserinwasser wird vom kupfernen Ansblaserylinder, Tromun behålter veg, in einem verbleiten Riembehålter oder auch Holzbott von beispielsweise 8000 Liter Rauminhalt aufgenommen und 1 der darin befindlichen kupfernen, geschlossenam Helmchlange st Kochen gebracht, wobei his 1/4 kg Schwefelsäure sugeseist wi Die an der Oberfläche des Glyserinwassers sich absetzende Fe säure wird abgeschöpft und mit der Fettallure der Autoklavenma vereinigt. Des Kochen wird so lange unterhalten, bis das Was auf 4/4 des Rauminhaltes eingedampft erscheint, worauf dieses visogenannten Kalkbottich aufgenommen und Kalkmilch bis sur all lischen Beaktion sugegeben und filtriert wird. Das Filtras windt schwefelsaurer Tonorde neutralisiert, keinesfulls souer gemac Dann wird gefiltert, wobei klares, meist erst in großen Mengen gemachehnendes, gereinigtes Glyserinwasser von der Filterpresse ille

Die Verteile, die dieser Reinigung zugrunde liegen, sind vertindige Trennung von unlöslichen und weitgehende Entformung löslich flüchtiger Fottsäuren, welchen Vorteilen der Nachteil der Schöpfu einer Asche von Kalkasisch wie Gips und Kalkhydrab gegenflöchste Diese aschebildenden Sahm werden als Inkrussasi ensbildner bei dVerdampfung gefürchtet. Bestiglich der Aschebildung ist die Furunbegründet. Ein nach der oben beschriebenen Weise gereinig Rohglyserin hat nicht mehr als 0,8% Asche. Was die Inkrustatibetrifft, so kann diese in eine Art Verschlammung geleitet werd wenn man während der Verdampfung auf deutliche Alkalität zie Diese Inkrustation tritt nur bei jenem Glyserinwasser zutage, Gips allein vertreten ist, da kann sie allerdings biswellen die Hefische der Vakuumverdampfer fingerdick und gesteinshart umkleid. Der Wunsch, die Kalkasise restles aus dem Glyserinwasser bringen, führte zu einer Reihe weiterer Verfahren, die gewiß i

rüßenswert sind. Der wirksame Rimfuß dieser ausgedehnten teinigung besieht sich meist uur auf die Asche, der organische Rück tand bleibt in seiner Menge unberührt. Diese Klärverfahren werden utschringend dort am Platse sein, wo Rohglyserin als Raffinatiyserin bezahlt wird.

Zur Beseitigung des Kalkes wird das Glyzerinwasser gewöhnch mit Oxalsäure oder oxalsaurem Ammon behandelt. Die Oxaliure ist wenig gesignet, well man dadurch, daß man den Kalk gans
eseitigen will, sohr leicht zu einem sauren Glyzerinwasser kommt,
reiches das Motali des Bindampfapparates angreift. Bei der Verendung von Ammonoxalat blefet von diesem der überschüssige Zuits als Verunreinigung im Glyzerin. Wenn es treixdem sur Glyarinwasserreinigung noch benützt wird, so hat dies ohne Zweifel seinen
irund darin, daß es bei der Veraschung des Glyzerins sich verfüchtigt
nd diese Verunreinigung nicht erkannt wird

Mitunter wird der Kalk auch durch Kohlensäure gefällt, was sloch in der Hitze erfolgen nuß, da sich sonst im Wasser Kalk slocher oppeltkohlensaurer Kalk bildet. Öfter wird der Kalk auch durch hwefelsaure Tomerde neutralisiert. Man setzt davon so lange zu, is eine Probe des Wassers nicht mehr durch Phenolphthalein gestet wird. Die Verwendung von schwefelsaurer Tomerde wird bemodens bei Glyzerinwässern, die von Nachschlagölen oder sonstigen ark eiweißhaltigen Ölen herrühren, angewendet, um die Riweißsoffe auszufällen

Für sehr zweckmißig hulten wir das von Verbeck!) für das urch Fettspaltung mit Kulk im Autoklaven gewonnene Glyzerinmeer empfohlene Renngungsvorfahren. Die Wasser wird zuenst nit Bohwefolsäure oder einem underen MAURON CHYNORINWASHOR eutralisiert, dann durch Dekentleren oder Filtrieren geklärt, darauf ilt aufgeschlämmten Bariumkarbenat vorsetzt und gekocht bis gelbes lothylorangepapier night mohr gerötet wird. Dann lätt man den federschiag, der aus einem Gemenge von Bariunwulfst und über shilarigum Karbonat besteht absitzen, worzuf die oberetehende iaro Finanigkeit abgesogen wird. Die klare Finanigkeit wird unter ottom Rühren mit ohner 40 proz. Läsung von Tonordosulüs (15 proz. vare) versetzt, wobel die Lauge tüchtig durchgekocht wird, bis in der in mon Rosgouzgias flitzierten Probe nach dem Aufkochen und auf den mais von einigen Tronfen einer klaren Tenerdenulfatlösung, auch nach higum Stohen, kein Niederschlag mehr entsteht, die Probe also olikommon klar bleibt. Die jetzt nun wieder sauer reagierende lüssigkoit wird nochmals mit Bariumkarbonat gekooht, bis bisues ackmuspapler nicht mehr gerötet wird, die Flüssigkeit also neutral agiert. Nun wird mit Pumpendruck durch electric Filterpresson. Itriari. Das erhaliono Filirai wird siedend holf mit Berythydras ersetst, bis Phenolphthaleinpapier deutlich rot gefärbt wird und onerde sowie Etsenverbindungen vollständig gefällt sind. Dann

⁵) Seifens.-Zég. 1921, S. 943.

wird sofort unter andauerndem Kochen Ammonaulfat zugesetzt, bin einer filteierten Probe nach dem Anfrochen und auf Zusatz vor einigen Tropfen einer klaren Ammonaulfatiözung kein Mederschlismehr entsteht, die Probe also vollkommen klar bleibt. Das bei de Operation frei werdende Ammoniak wird durch anhaltendes Koche verjagt. Schließlich wird mit Pumpendruck durch einerne Filte pressen filtriert.

Als Bariumkarbonat ist stets gefälltes, slao nicht das fei pulverisierte Mineral Witherit zu verwenden, da letzteres unrein und weniger reaktionsfähig ist als das künstliche Produkt. Da de schwere Bariumkarbonat leicht zu Boden geht und auf schwarsure Filimigkeiten nur langtam reagiert, muß bei der Behandlundamit andauernd kröftig gerührt werden. Tut man dies nicht, serhöht sieh der Verbranch darin in unnötiger Weise. De de Bariumkarbonat leicht sussammenballt, ist es in Form einer sor fättig verrührten Anfachlämmung zu verwenden, während Barythydrund Ammensulfat in fester Form augesetzt werden können, des soll man von letzterem nicht mehr, als unbedingt erforderlich is nehmen, da sonst die Verunreinigungen der Glyserine erhöht werde

Das aus Schwerspat hergestellte Barlumkerbonat enthält der Regel etwas Schwefelbarium, eine Vorunreinigung, die m Wasser in Barythydrat und Barlumsulfhydrat zerlegt wird, nas der Gielchung

$$2 \text{ BaB} + 2 \text{ H}_a O = \text{Ba}(OH)_a + \text{Ba}(BH)_a$$

Diese Bestandteile beeinträchtigen die Reinigung aber niel weil sie durch Ammonsulfat als Barinmsulfat gefällt werden un die dabei frei werdenden Gase, Ammoniak und Schwefelwasserste durch Kochen verjagt werden können.

Die bei der Elysorinwasserreinigung entstehenden Niederschlösind zum großen Teil äußerst feinkörnig, namentlich das Bartur sulfat. Deshalb ist es zweckmäßig, bler Kammerprossen zu vowenden und außerdem stetz doppeltgelegte und diehigewebte Filte tücher

Überall da, wo bei der Reinigung Wasser gebraucht wird, sies som Anzühren oder Auflösen von Chemikalien oder zum Ausüßen von Filterschlamm usw., varwende man nur Kondonswasse also kein Brunnen- oder Finßwasser, damlt der Aschengehalt desponifikats möglichet niedelig bielbt.

Das oben geschilderte Verfahren verspricht eine tiefgehende Renigung, das anfallende Rohglyserin ist ein sehr reines Produkt, d. eher raffiniertes Glyserin als Rohglyserin vorstellt, besonders wenn noc eine Bleiche mit Oyanechwarz angeschlossen wird. Die Reinigungskoste werden bedeutend vergrößert und, was wohl nicht suletet erwähnt worde soll, auch vom Glyserinraffineur gar nicht besahlt. Ihm ist es bei d Anfarbeitung ziemlich gleichgültig, ob das Glyserin 0,2 oder 0,4 ° Asche enthält. Dagegen soll der Vorteil, der sich beim Rindampft solch gereinigter Glyserinwässer ergibt, nicht unterschätzt werde Bei dem durch Autoklavenverseifung mit Magnesia als Spalimittel gewonnenen Glyserinwasser wird nach L Zipser¹) wie folgt verfahren Das Wasser wird mit gelöschtem Kalk his zur schwach alkalischen Reaktion verseint und aufgekocht. Es scheiden sich Magnesiumhydroxyd und Kalkseife aus, die durch Filiration entfernt werden. Der in dem kiaren Glyserinwasser noch gelöste Kalk wird durch Oxalature ausgefällt, indem man das Glyserinwasser kocht und so lange partieweise Oxalature susetzt, bis eine ontnommene und filirierte Probe beim Aufkochen mit einem wetteren Zusatz von Oxalature keine Trübung mehr gibt. Ist das erreicht, wird das Glyserinwasser neuerdings filtriert und eingedampft. — Hier ist desselbe Fohler, den wir weiter oben gerügt haben, daß man zu einem sauren Wasser kommt, was niemals zu empfehlen ist.

E. Bens') kocht das durch Spaltung mit Zinkweiß und Zink stanb gewonnene Glyserinwaaser, om ee en reinigen, längere Zeit in flaubon, mit Blei ausgeschlagenen Pfannen, die mit geschlossenen Kupferschlungen gehelzt wurden. Hierbel scheiden sich die Fettsauren und etwa noch vorhandene Riwelfistoffe als Schaum an der Oborfläche aus und worden abgeschönft. Man setzt des Kochen so lange fort, ble das Wasser vollkommen klar goworden ist, sich also nichts mehr ausscheidet. Hierbei konzentriert sich das Glyzerinwasser. In der Regol ist os gans klar, wenn es auf 10 bis 12º Bô, also ungofähr auf die Hälfte seines ursprünglichen Volumens ein gedampft ist. Ein Vorhust ist hierbel noch nicht zu befürchten Das Glysorin beginnt sich zu vertfüchtigen, wenn die Lösung eine Konsuntration von 15° Be erroicht hat. Sobald deshalb dus Glyserin rino Stärko von 10 ble 120 Bé hat, wird die weltere Eindlangfung ini Vakuum vorgenommen - Das, wie vorstellend angegeben, gereinigte Glyserin wird mit (yanschwarz, den Riidzetänden von der Blutlaugenmikfabrikation, in einem mit Rührwerk verschenen Doppelkeesel oder zylindrischen Gefäß erwärmt und nach etwa halbetündiger Einwirkung des Entstrbungsmittels mit der l'umpe durch die Filterpresso godriloks. Von Cyanachwarz worden 1 bls 20/a angewandt, das Rührwerk muß fortwährend in Gang erhalten werden, solange die Filtration danert, damit sich des Entillebungspulver nicht absetzt.

Vorbook") teilt die Glyserinwässer in swoi Gruppen ein, in solche, die keine Kalsiumvorbindungen enthalten, und in solche, die kalkhaltig sind, sei es, daß diese Verunreinigung infolge des Fottspaltungsvorfshrens solbst im Glyserinwasser vorkommt, oder daß sie erst nachträglich hineinkommt. Letsteres ist der Fall bei den Glyserinwässern aus saurer Verseifung, die mit Kalkmilch neutralisiert worden, dann bildet sich Gips, der mehr sollich bielbt Einternt man den gelösten Gips nie

Heiskorper der Eindampfapperate

¹⁾ Solfenfabrikant 1914, S. 467 7) Ubbelohde Goldsehmidt.

⁹ Bolfons, Zhg. 1991, B. 244.

bauanstalten die Eindampfapparate für Glyserinwässer mit aus wechselbaren Heiskürpern, damit diese bequem gereinigt werde können, eine Bauart, die Verbeek dringend empflehlt, weil mit de Zeit eine Inkrustierung unvermeidlich ist, wenn auch in der Regreiel langsamer und geringer als bei Verarbeitung gipahaltiger Glyseric wässer

Der Gips 1884 sich beseitigen mit Hilfe von Ammonoxales, inder er dadurch in uniceliebes Kalatumoxales übergeführt wird, nach de Gielchung

$$Oa8O_1 + (NH_1)_0 O_0O_1 - (NH_1)_0 8O_1 + CaC_0O_1$$

Aus dieser Gleichung folgt, daß aus dem Gips eine äquivalent Menge Ammonsulfat gehlicht wird, das ein leicht lösliches Salz is also nicht zu Inkrustationen Veranlassung geben kann, dafür abe im gereinigten Glyserinwasser bleibt und so dem Gehalt des Rolgiyserins an Verunreinigungen orhöht.

Ans 100 Gewichtstellen Glyserinwasser gewinnt man 11 bis 1 im Mittel 14 Gewichtstelle Saponifikst, während 1 Teil (lip 0,971 Tellen Ammonsulfat entspricht, worsen folgt, daß das Saponifikst, unter der Annahme, daß es aus einem Glysorinwasser mit m 0,25 %. Gips hergestellt wurde, außer andem Salsen schon es. 1,78 % Ammonsulfat enthält, wenn der Gips mit Ammonfumoxalat hereitig wurde. Diese Zahl ergibt zich aus der Gleichung

14
$$0.95 \times 0.971 = 100 \text{ x, also x} = 1.78$$

Hieran kommt, daß die Anwesenheit von Ammonsalzon leiner späteren Destillation des Glyserins schädlich sein kann, no da oine Reinigung mit Anmonoxalat ungeelgnet ist. Trotzdem hat sie diese Glyserinwasserreinigung sehr eingebürgert, wahrscheinlich deshal weil, wie sehen gesagt, das Ammonaulfat als sehr flüchtiges Salz leder Aschenbestimmung verschwindet, also das Glyserin reiner o scheint, als es in Wirklichkeit ist. Aus diesem Grunde empfleh Verbeek, bei Prüfung eines Sapenifikat-Rohglyserins eine Ammonial bestimmung versunehmen,

Wenn somit des Ammonoxalat sich als worde gerignet zur Bseitigung des Gipses erweist, so gibt es für diesem Zweck ein andersehr geeignetes Mittel, nämlich das Bertumkerbonet, nach de Gleichung

$$CaBO_1 + BaCO_2 - BaBO_4 + OaCO_2$$

Wir erhalten also aus dem Gips swei unlösliche Verbindunge ohne daß datür äquivalente Mengen eines löslichen Sakses gebild werden. Hieraus folgt, daß man für die Reinigung kalkhaltig Produkte nicht Ammonoxalat, sondern Barlumkarbonat verwende soll und daß man saure Glyserinwilsser nicht mit Kalk, sondern m Barlumkarbonat nautralisieren sollte.

Die kalkhaltigen Glyzerinwässer können sauer, neutzal oder alkalisch sein. Die sauren Bohprodukte werden mit Barium-karbonat neutralisiert, während die alkalischen auerst mit Schwefel säure oder einem sauren Glyzerinwasser neutralisiert, dann durch Dekantieren oder Filtrieren geklärt und nun weiter wie neutrale Glyzerinwässer gereinigt werden können. Der einzige Unterschied bei Behandlung von kalkfreien und kalkhaltigen Glyzerinwässern mit Bariumkarbonat ist der, daß istatere längere Zeit mit diesem gekocht werden müssen, damit der Gips vollständig gefällt wird.

Der Chemikalienverbrauch ist nach Angabe von Verbeek gering. Die Mongen können aber gans erheblich größer werden, wenn schlochte und dann meist saure Glyserinwässer verarbeitet werden.

Die Filterpressen. Zum Filtrieren des Glyzerinwassers benützt man jetat allgomein, die für den Großbetrieb vorzüglich geeignetaten Filtriorvorrichtungen, die Filterprossen. Sie stellen leistungsfahige, im Erfolge vollkommene, in der Handhabung einfache und im Betriebe billige Vorrichtungen dar, um feste Stoffe mittels Durchseihens som flüssigen Stoffen absuncheiden, sei es, um erstere mög lichet trocken zu gewinnen, oder um die Filienigkeit zu klären. Sie bestehen aus einer Anzahl flacher, durch ein Gestell vereinigter Kammern, die mit Filtertüchern ausgekleidet sind. Man unterscheidet Kammerpressen, bei donon der rings um die Filteriische der l'latten laufende glatte Dichtungsrand erhaben ist, so daß je swei zuzammenatoSondo Platten olno Kammor bilden, und Rahmon prossen, bei denen der Dichtungerund mit der Fläche eien liegt und die Kammern durch die zwischen je zwei Vollplatten eingerelialitation Hohlrahmen gebildet worden. Im allgemeinen arbeitet man mit belden Arten von Pro-ven glolelt gut jede Art hat Ihre besondere Verzüge. In den Kammerpressen fallen die Rückstände beim Aussinauderwehlehten der Platten von selber heraus oder können doch mit leichter Mühe von dan Tüchern abgestrichen werden Bei den Rahmenpresson werden die Rückstände in den Rahmen aus der Preme hersnagehoben. Sie eignen sich daher besonders für solche Stoffe, deren Rückstände feste Kuchen bilden. Bei den Kammerpressen werden die Filtertücher entweder mittels Tuchverschraubungen am Eingangskanal befestigt und abgedichtet oder durch den Hingangskanal hindurchgesogen, während bei den Rahmenpressen die Tücher einfach über die Platten gehängt werden.

Die Filterprosson, die eigentlich kaine Pressen, sondern Tuchfüter sind, da in ihnen eine sehr vollständige Filtration, aber keineswegs ein Ausprosson bewirkt werden kann, sind bei anderen Fabrikationen sehen lange im Gebrauch, so in England seit 1828, wo sie für Noedham patentiert wurden. Man benutzte sie namentlich in den Porsellanfabriken zur Trannung des Wassers von dem geschlämmten Kaolin. Die erste Anregung zu der jetst üblichen Filterprosse gab eine 1869 in London ausgestellte, Needham und Kite patentierte Verbessorung des umprünglichen Fachfilters, wonach Danök bald nachher eine speziell für die Zuckertabrikation ge-

eignete konstruierte. Diese Effterpresse fand eine sehr gûnsti Aufnahme und wurde sehr bald von verschiedenen Setten verändt und verbessert. In die Stearin- und Glysorinfabrikation haben o Eilterpressen erst in den 70er Jahren des verigen Jahrhundes Eingang gefunden

Die heute gebräuchlichen Fliterprosen (Abb. 10) bestehen a einem System passend geformter Platten, die zwischen zwei stark Kopf- oder Endstücken eingeschaltes und mit Filtertüchem üb-

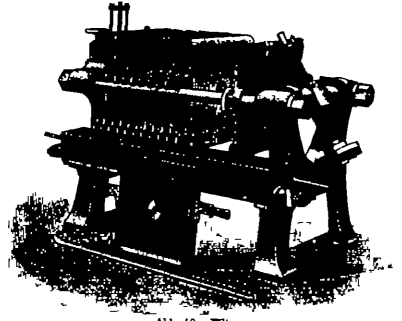


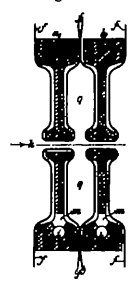
Abb. 10 Filterpress.

sogen sind. Die Kopfplatte sieht fest, die andere ist bewegil und läßt sieh, ebense wie auch die Filterplatten auf swel kräftig Traghelmen verschieben. Das ganze System kann mittels ett stacken Druckspladel oder einer sonstigen Verrichtung fest susamme gepreßt werden und bildet durch die eigenartige Konstrukti der Zwischenplatten eine größere Anzahl nebeneinander gereiht gut abgedichteter, untereinander kommunisierender Räume, I denen Filtertücher die Abdiehtung besorgen. Die zu filteieren Filtsrigkeit strömt durch ein Ventil in das Plattensystem, durchingt infolge des auf die Filtsrigkeit ausgeübten Drucks die Filtsticher, an denen die sonstigen festen oder schleinigen Verunreinigung hängen bielben, und die klare Filtsrigkeit durch Hähne abläuft.

Bei den Kammerfiltern¹) (Abb. 11) werden die einselnen Filteriume q swiechen je swei Platien durch kastenförmige Vertiefung

^{&#}x27;) Hefter, L Bd., 8, 600.

der Platten a und b gebildet. Die durch k einstrümende Flüssigkeit durchdringt von dem Raume q aus die Flüsstücher f und findet bei den Öffnungen m und f Gelegenheit som Austritt. Bei den



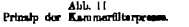




Abb. 19. Prinzip der Ruhmonfilterprosse

Rahmon filtern (Abb. 13) kommt die durch k zulaufende Flündgkeit in den durch den Rahmen b gebildeten Hohlmum q um von hier meh Durchdringung des Filtertuchs f bel m und a auszutreten. Die

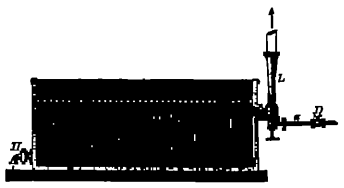


Abb 18. Numehfilter mit Lufteangapparat.

Filtrationsrückstände sammeln sich in der Kammer q (Abb. 11) besiehungsweise innerhalb des Hehlraums q des Rahmens b (Abb. 12). Die Filterplatten sind, wie die gansen Filterpressen, meist aus Gußeisen, sind aber Stoffe su filtrieren, die Hisen angreifen, so ver-

wendet man Material, welches den betreffenden Flüssigkeiten wider steht. Auf diese Art kommt man zu Flüssplatten aus Hols, Brons: Hartblei und zu Eisenplatten, die versinnt oder mit Hartgummi unv überzogen aind.

Die den Effterpressen sugeführte Hünzigkeit muß unter einer gewissen Druck stehen, wenn sie die Flitertücher durchdringen sol Dieser Druck kann auf verschiedene Weise erreicht werden. Ar einfachsten und siehensten ist die Flitzation durch Höhendruck Hierbei liegt der die zu filtrierende Flüssigkeit enthaltende Behälte höher als der Einlauf der Fliterpresse.

Bei der Filtration mittels Pumpendruck kann die Filisie keit direkt von den Aufnehmegefäßen zu den Filterpressen gedrück werden. Die Pumpe, welche die Fifianiskeit gegen das Filter drück muß eine Druckregulierungevorrichtung heben, die verhinder daß der Druck ein bestimmtes Haximum übersteigt, damit nich der Pfünsigkeitsdruck in der Pfltorpresse eine Höhe erreicht, di das Zerreißen der Filtertücher oder gar einen Bruch der Pref. plation sur Folge hat. Die Filterpressen haben daher in fhre Druckleitung ein Sicherheitsventil eingeschaltet, welches der über schündig angepumpten Flündigkeitsmenge den Austritt gestatter Leisterer erfolgt gewöhnlich so, daß die Flüssigkeit wieder in da Reservoir oder in das Sangrohr der Pumpe zurücktritt. Die Fil tration mittels Kolbenpumpen hat den Nachteil des ruckweise Arbeitens. Jeder Kolbenstoß macht sich auf jedem einzelnen Filter tuch geltend, und bei diesem stoßweisen Arbeiten entallert viel leichte Sohmutz durch die Poren des Filtertuchs als bei dem gleichbleibende ruhigen Druck der Filtzettlen durch Höhendruck.

Die Filtration durch pneumatischen Druck arbeitet ebenso gleich mäßig wie die durch Höhenunterschied bewirkte, nur orfordert si eine komplisiertere Anlage.

Die Nutschen. Zum Abscheiden fester Stoffe aus Flüssigkeiter dienen auch vielfach die segonannten Nutschen, auch Vakuum filter, Saug oder Extraktionsfilter genannt. Auch in de Glyserinfahrikation finden sie häufig Verwendung

Nutschfilter¹) werden mit Vakuumanechin3 gebaut. Das Vakuum erseugt ein Körtingscher Luftsaugespparat, wie er is Abb. 18 su ersehen ist.

B ist der mit dem Filtertuche bekleidete Rost. Wird das Dampf ventil D geöffnet, so strömt der entweichende Dampf durch s nach I webei er Luft aus dem Raume O ansangt und in diesem Raum eine Luftverdinnung hervorruft. Das Filtrat sammelt sich in O uns wird durch den Hahn H gelegentlich daraus entmemmen.

Die Ausbeute an Glyserin und Fettsfuren. Zur Berechnung von 28 grüdigem Bohglyserin aus den Autoklavenwässern hab E. Bens* folgende Tabelle susammengestellt.

^{&#}x27;) Hofter I, S. 609. ') Ubbolohde Goldschmidt, Bd. III, E. 29.

									_		
kg	1.	1,50	ğ.	9,5*	8*	8,5°	4	4	Б•	5,5*	6° B4
10	88,0	0,58	0,71	0,89	1,07	1,95	1,49	1,60	1,78	1,96	9,14
20	0,70	1,06	142	1 18	2.14	8,50	9,88	8,90	8,56	8.02	4.98
30	1 06		¥.18	9,67	8.21	8,78	4 96	4.80	5,84	5.R8	6.49
40	1 40	9,19	9,84	3,56	4.18			6,40	7,11	7.84	8,56
50	1,76	9,65		4.45	5,87	6,26	7,10	8,00	8,90	9.80	10,7
60	1,10		4.26	5,84	6,42				10,6	117	19.0
70	2,45	8,71	4.97	6,38	7,40	8,75			19,4	18,7	14.9
HÖ	2,80	4,24		7 19	8.56	10,0	11,8	12,8	14.3	15.0	i7 î
90	1,16	4,77	6,719		9.48	11,3	19,7	144	16,0	17,0	19,2
100	8,60	5,80			107	1 SLB	14,2	16,0	17,8	19,6	91,4
1100	88,5	58,8	78,i	97.9	117.7	187,5	156,2	176,0		216,6	225,4
1200	48,0	68,6	80,2	106 B	128.4	150,0	170,4	192,0	118,6	281,9	956.8
1800	45.5	68,9	92,3	115,7	130 i	102.5	184,6	20 40	414	954,8	978,3
1400	490	74,2	99,4	184 6	149.8	175,0	193,8	224,0	740.0	374,4	209 8
1700	82,5	79,5	106,1	188.3	100.5	187,	918,0	940,0	207,0	2010	39 1 0
1600	16,0	818	118,6	148 4		0.004	197,2	956,0	184.8	818.6	849.4
1700	89,6	1,08	190.7	151.3	181,9	818,6	941,4	272,0		883 4	803,8
1800	0,00	954	127,8	1003	192,6			988,0	890,4	849.8	885,2
1900	3,30						269.8	304,0	828.9	879.4	406 6
	مہدی ا	100	· · ·	1.4211	,,-	ا مر. ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ				~.⊸a	

Die Ausbeute an Fethskuren und Glyzerin lat bei den verschiedenen Fetten sehr verschieden. Noutralfette, die viel niedere Fettsăuren enthalten, also eine bohe Verseifungenahl haben, wie Kokosöl und Palmkernöl, gebon daher eine höhere Ausbeute an Glysorin und wonker Fottskuren als Fotte mit geringerem Gehalt an piederen Fettskiroglyzoriden. Die theoretisch berochneten Ausbeuten werden natürheh in Wirklichkeit nie orreicht, bei den Fettelluren nicht wegen der univermoldlichen Verlaste, die sich bei den einzelnen Operationen orgebon, und beim (llyserin nicht, einnal weil die Spaltung niemals restles durchgeführt wird, sodann aber auch, weil beim Konsentrieren des Olyserinwassers kleine Verluste unvermeldlich sind und in den Festaluren ein Tall des Glysorins als Mono- und Diglysoride surfiek gohalton wird. Marazza i gibt die Resultate an, die eine italienische Fabrik beim Verseifen von 8260 i Fett in einem kugelfürmigen An parat von Droux mit Kalk als Spaltmittel im Laufe eines Jahres eraiolt hat

			Ausbe	ute en	
Ro <u>hmaterial</u> Art	Menge in ka	Fot.	tal uron	α _ξ	yworln
		in %	Mongo	in %	Mongo
Talg variabledoner Herkunft Predicing	ม 500 000	928	2 825 000	10	250 000
Probining	650 000	94	611 000	10,6	68 900
Palmöl	25 000	90	773 POO	8,8	2 075
Kolmedi	95 000	98	28 250	19	8 000
Mowrah buttor	40 000	94	87 600	7,5	8 000
Sulfurdi	7 000	90	6 300	8	850
Knochenfett	18 000	88	11 440	5,3	676
	8 960 000	99,16	8 087 090	10,06	100 828

¹⁾ Mangold, Die Steerhindusiele, S. 199.

Re wurden ersougt

Die Gesamtproduktion von 8865091 kg entspricht 108,82°/, c Bohmaterials. 100 kg Bohmaterial ergeben

> Olymerin kg 10,060 Stearin , 52,408 Olein , 40,757 kg 108,930.

Die verhältnismäßig schöne Hyserinproduktion aus obigom hterial ist wohl nur ericik-lich, wenn der Talg eine geringe Sänroubesitzt. Die hohe Stearinausbeute ist auf die Vererbeitung von Tiund Profitalg, sowie auch darauf surfaksuführen, daß das Olein dikünstlichen Kühlung und Filtration unterworfen wurde.

Der Zuwschs von 8,25°/, ist auf die bei der Fettspaltung folgende Wassersufnahme surfoksuführen, der bei den Olyserid der Stearin, Palmitin und Ölsture über 6°/, beträgt, der aber folge der Olyserin- und Fettverluste bei der Verarbeitung und weg des in Fetten stets enthaltenen Schmutzes nie voll zu erzielen i

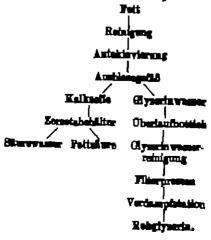
Ans Prefitalg, dem Rückstand von der Margarinofabrikatie erhält man bei der Verseifung im Autokieven mit 8°/, Kalk

Stearin 66,0°/, klares Olein 28,0 ...

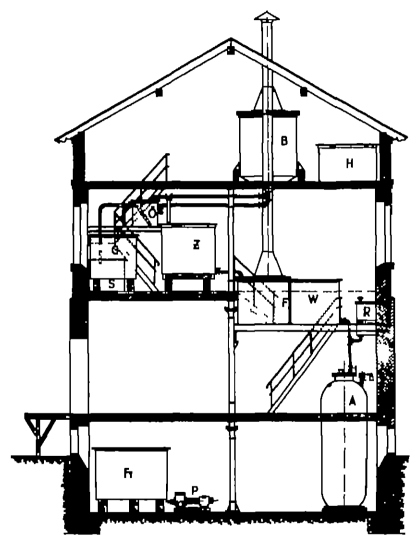
Chyserin 10,6 ...

104,5°/, des vorarbeiteten Profitalies.

Scheme zur Übersicht über die Bohglyzeringewinnung beim Ausoklavenprozeß.



Autoklavenfettspaltungsanlage. In Abh. 14 bringen wir eine vollsbändige Autoklaven-Fettspaltung der Firms Paul Zwicker & Oo. in Bernburg (Sasle).

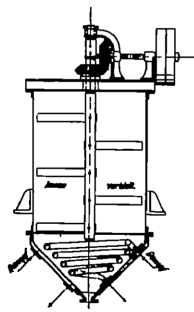


Alıb 14. Autokis venfettepalivngsanlage.

Mit W ist der Waschbottich beseichnet, in dem die unerissliche Klärung und Reinigung der Fettutoffe bzw Öle, bevorsie in den Autoklav abgefüllt werden, erfolgt. In dem Alkalienständer B werden die Alkalien angerichtet. Der Autoklav ist mit A beseichnet. Nach beendeter Spaltung wird der Autoklav inhalt in das Aushlauerenervoir B entleers. Das Glysseinwasser wieden dem Obseparator O nach dem Behälter G und die Fettaß nach dem Zerseisungsbehälter Z abgeleitet. In leitsterem werden Metallseifen durch Zugabe verdümter Säure wieder zerseist, also Fettaluren sur Ausscheidung gebracht. Das Säurewasser wird nu dem Behälter S, die reine Fettalure nach dem Fettalurerenervollabgelauen, wo sie über Wasser mehrmals aufgekocht wird. Hi nach läuft die Fettalure entweder direkt nach den Siedekesseln oder wird in Flasser bzw Vorratsbehälter abgelauen. Als Nebapparatur sind zu nennen der Ol bzw Fettavorratsbehälter H

b) Die saure Verzeifung

Die saure Verseifung oder die Aufdifikation der Fette wird der Weise durchgeführt, daß man getrocknete Fette auf 120°



Abb, 18. Asidifikationsapparet von Dr. B Lach

erhitet, mit 4 bis 6 Pros. Schwef sture von 66° Bé kurze Zeit im vermischt, verrührt und darne mit Wasser abkocht, wobei sich (freiwerdenden Festigaren auf de Wasser abscheiden, während Gl serin und Schwefelsture im le teren sich lösen. De die erhalten Fottaluren durch die ens der Ei wirkung der konz Schwefelein auf die Fette entstehenden Ve kohlungs - Produkte varunraini und dunkel gefärbt sind, müss ale durch Destillation mit file hitztem Wassordampie geroini worden.

Die Audiffulerung wird gußeisernen oder in verbleite Hisengefüßen durchgeführt, Hin b kannter Apparat für diesen Zwei ist der von Bela Lach (Abb. 15)

He besteht aus einem verbik ten Risenkessel mit Spitabode dessen Bodenteil mit einem Damp mantel umgeben ist. Im Kess

befindet sich eine heisbare geschlossene Hartbleischlange und e verbleites hängendes Bührwerk. Die Zuführung der Schwefelsäu geschieht durch eine kleine Bleischlange mit nach abwärts gerichtete kleinen Löchern, die unter dem Deckel des Aglietors angebracht is

¹⁾ B. Lack, Die Stearinfabrikation, Halle a. S. 1908, Seite 67

Der Boden des Asidifikationsgefäßes ist mit einem Ablaufstutten und Vierweghahn verschen, der einemeits Verbindung mit dem Luft-kompressor und Ablauf für die Fettsäure gewährt, anderseits auch den Teer (Goudron) entfernen läßt.

Zur Andifizierung ist es notwondig, das Fett tunlichst rein und wasserfrei zu verwenden. Bein soll es schon aus dem Grunde zur Sänerung kommen, um möglichst hochgespaltene Fettellure zu erhalten. Je größer die Verunreinigungen, deste größer die Teerbildung, die ja auf Kosten des Fettes erfolgt. Die Durchführung einer solchen Vorreinigung geschieht mit Schwefelslure in verbleiten Eisenkästen mit indirektor verbleiter Helzschlange und Rührwerk oder Geblise oder bemer im Spitskessel, wie auf 8. 60 beschrieben. Man 1864 1 bis 2 Stunden aufkochen und dann vom Säurewasser absitzen. Das vom gereinigten Öl abgesotzte saure Wasser wird abgesogen und das Öl mit Wasser einmel aufgekocht, ausgewasschen

Um es wasserfrei zum Azidifizieren zu bekommen, wird es auf 115 bis 118° C erhitzt, welche Temperatur zur Azidifizierung erforderlich ist. Dazu kommt das Fett in verbleite Eisenklisten, die mit geschlossenen Heisenblangen versehen sind. Während der Erhitzung des Fottes auf obige Temperatur bildet sich auf der Oberfläche desselben ein Schaum, und erst wenn dieser verschwindet, hat man die Sicherheit, daß kein Wasser mehr im Fett verhanden ist. Wasserfrei muß es sein um das Spaltvermögen der später zugesetzten Schwefelalture nicht durch Verwässerung zu verringern.

AzidHizieren. Das vollkommen getrooknete Fett läßt man bei cincr Temperatur von 110 bis 120° C in den Azidifizierungsapparat und läßt dann unter stetem Rähren die Schwefelsäure zuilleßen. Béla Lach verwendet Druckluft und Rührwerk. Durch Benutzung eines Luftgebläses erroicht man eine größere Ausboute an festen Fottsäuren, doch sugleich eine Mindersusboute an Gesamtfettaturen. Nach dem Schwafeleituresments wird gewähnlich noch 10 bis 15 Minuten weitergerührt. Das Fett färbt sich nach dem Einbringen der Schwefelsture sucrest violets, hierauf braun, danach schwarzbraun und schließlich achwarz. Durch einen Probehahn nimmt man wiederholt Proben und beobachtet nicht nur die Färbung, sondern auch die kristellinische Beschaffenheit der Fettmasse. Sobald die auf eine Glasplatte auf getragenen Proben gut kristellisteren, ist es ein Zeichen, daß sich der Speltungsproseß vollkogen hat und der Entleerungshahn kann geöffnet werden, damit die Masse in das schon vorher mit Wasser guidilite Zersetsungagefäß läuft. Leistures bostoht aus einem verbieiten Holzbottich oder vorbletten Risengefüß und ist mit Dampfschlange verschen. Hier hinein gibt man sueest eine hinreichende Menge Wasser, 1884 dann die Reaktionsmasse suffiellen und bringt sie durch Öffnen des an der Dampfschlange befindlichen Ventils sum Kochen, das man 6 bis 7 Stunden fortestet oder noch länger, bis die anfängliche Emulsion vollständig verschwunden ist. Die Fettaliure schwimmt

oben auf, während Glyserin und Schwefelsäure in Wasser gelisind. Der Säureteer, auch Säurenaphalt genannt, eine schwarzihe Masse, wird getrennt, wieder mit Wasser verseitst und din Anfrochen emisinert, wobel sich der größte Anteil an Fottelt vom Asphalt absobeidet und an der Oberfische des Kochgefäßes i geschöpft werden kann.

Zuwellen lisst man die Beakkionsmasse vor der Zersetzung r Wasser ¹/_e bis 1 Stunde ruhen, wobel sich die größte Menge Stuteer im Azidifikasionsgefäß absetzt und sehen vor dem Abkoohen (

Reaktionsmasse dieser entsogen werden kann

Sowohi beim "Sohwefeln" (Azidifizieren) wie beim "Abkocho (Zerseizen der Reaktionsmasse in Fettalure und Glyzerin) entstehen schwefelige Säure wird durch Verbindung mit dem Kamine, sol direkt oder durch einen Ventilator, vom Arbeitsorte abgezogen, diesem Zwecke ist das Azidifikationsgefäß verschlossen, wie au der verbleite Zerseizbeitich mit Deckel und Abzugrehr versch sein muß.

Die von der Schwofelskure abgekochte Fettskure wird von Wasser absitzen gelauen, abgezogen und in einem zweiten Behält mit frischem Wasser nochmal aufgekocht, bis diese säurefrei ; worden. Das erste Wasser, vom Zersetzen der Azidifikationsman wird auf Glyserin verarbeitet.

Re enthalt neben Glysorin die sur Spaltung verwendete Schwef sture. De zur schwofelenuren Speltung die Fette moist nur ole fischlich gereinigt kommon, so gehen diese Vorunreinigungen ! sonders Proteinstoffe, von der Schwofeleiture serstört, gelöst in d Olymerin wasser über, so daß dieses einen hohen Gohalt an organisch und unorganischen Fromdstoffen beeitst. Vororst wird mit Kalk (frole Sture gebunden, von dem ausgeschiedenen Gips gefiltert. Filtrate werden mit schwofelmurer Tonerde in der Kochhitze Kiwe stoffe gefällt, wieder gefälters und der allfällige Überschuß au Tr erde durch Zugabe kieinerer Mengen Kalkmilch ausgeschieden D Filtras stellt eine stark verdünnte Glyserinlösung vor, die jesat z Verdampfung kommt. Das Eindampfen orfolgt in der glolchen Wel wie es beim Bindampfon des Chysorinwassers von der Autoklave versellung beschrieben ist. Darans orhaltenes Rohglyzerin ist me braun, last sich für Raffinationaswooko nicht vorwonden, kann al nur durch Destillation veredelt werden, wolcher Destillationerwa dem Azidifikasionsrohglysorin den Namen "Destillation rohglyserin ambrachse.

Bei der Bestimmung des Spaltungsgrades von mit konst trierter Schwefeleitere serlegten Fettelluren ist auf deren Gehalt Laktonen Rücksicht zu nehmen, denen eine scheinbere Atherst sukommt, die nicht verschwindet, auch wenn diese Fettelluren versellt und mit Schwefeleiture wieder zerlegt werden. Man nennt die scheinbere Äthersahl deswegen auch "konstante Äthersahl" f muß bei Bestimmung des Spalteffektes mit zur Sauresahl ; schlagen werden.

e) Das Twitchell-Spalt-Verfahren.

Die Fettspaltung unter gewöhnlichem Druck mit aromatischen Sulinfestaturen, gewöhnlich nach ihrem Erfinder, Ernat Twitchell in Philadelphia, als das Twischellverfahren¹) bezeichnet, ist als eine giffokliche Modifikation der Schwefeleiurespeltung engeschen. Withrend aber bei dieser die Sulfofettsturen, die durch ihre emulgierende Wirkung die Spaltung berbeiffihren, in dem zu spaltenden Pett erst gebildet worden, bonutzte Twitchell diese Sulfosiuren in gebrauchsfertiger und haltbarer Form als "Beaktiv", mit dem er gielchseitig Emulsion und Spaltung ordiolto Dieses Roaktiv, eine Naphthalinstearingulfocture, wird orhaiten, indem man Olsaure (Handelsolsin) mit Nanhthalin im Vorhältnie der Molekulargewichte mischt und das Gemisch der Sulfurierung mit konzentrierter Schwefelsture unterwirft. Die überschürzige Schwefeleiture wird nach Beendigung der Beektion mit Wasser ausgewaschen, wobel sich das Reaktionsprodukt als ein in der Kälte gelattnierendes Öl auf dem seuren Wasser als Fillerig keit abscholdet. Im Gogonasta zu den gewöhnlichen aus Olukure und Schwedelsäure allein erhältlichen Sulfesäuren ist die Naphthalin sulfosiure bei der für die Speltung notwendigen Temperatur von 100 C beständig. Ferner ist ste sowohl im Wasser als such in Petton und Pettelluron ieloht löulich und dahor besonders geolgnet, die Emulsion dieser bolden Stoffe zu hewirken, durch welche eine vergrößerte Augriffelläche für die Spaltwirkung des Wasserdampfes geschaffen wird.

Twitchell selbst beschreibt die Herstellung seines Spalters wie folgt "Zur Herstellung des Resistivs nilscht innn Pettellure, beispleisweise Handelsbiskure, mit irgendeinem Glied der aromatischen Reihe, wie z. B. Benzel Phonol, Anghithelln usw., in ihren Molekulargewichten zwa entsprechenden Mongen, da dieses Verhältnis die besten Resultate ergibt. Hierauf wird das Gemisch mit Schwefelslure beisandelt und stehen gelassen bis sich die Rosktion volkogen hat. Dann wird sum Auswaschen der überschlusigen Schwefelslure Wasserungegeben, werauf die gebildete Verbindung sich als klares Öl an ier ()berfische der Säure abscheidet und zur Weiterverwendung leicht miternt werden kann."

Die praktische Ausführung des Twitchellvorfahrens serfüllt in wei Teile, eine Vorreinigung, die — sur Verhinderung einer Dunkelärbung des Spaliproduktes — die möglichst vollständige Entfernung
üler Schleim und Riweißstoffe aus dem sur Verarbeitung kommenden
fett besweckt, und den eigentlichen Spaltungsprozeß, der wieder
sus zwei Kochungen besteht.

Verreinigung der Fette. Noch mehr als bei der Autoklaven und auren Verseifung ist es bei dem Twitchellvorfahren notwendig, daß die fotte von den anhaftenden Schleim und Riweißstoffen gereinigt werden, dan bringt das zu rohnigende Fett in einen mit Blei ausgekleideten

⁷ D. B. P. Nr. 11449L

Behälter aus Hols oder Risen, der mit Rührgebläse und Dampfschlange aus Blei versehen ist, und unterwirft es hier einer Waschung mit Schwefelslure von 50° Bé, nachdem es vorher mit direktem Dampf auf eine durch seinen Charakter bestimmte Temperatur, die sich aus nachstehender Tabelle ergibt, erhitet wurde. Dann wird das Rührgebläse angestellt und die Schwefelslure in dünnem Strahl suffießen gelassen. Die Menge der zu verwendenden Schwefelslure, sowie die Dauer der Waschung ist ebenfalls aus nachstehender Tabelle ersichtlich

	Temp. des Fettes bei Beginn der Westhung	Som to you Bob weful- all are	Dance der Wasshung	Bé-Grade des abgenotation Saurewamens
Leinöl Kottonöl Palmissen- u. Kokosöl Talg Abhillist Sesunöl Erdenöl	50° C 50 n 50 n 55 n 50 n 80 n	21/. /. 2 1 //. 1 1/. 1 1/.	1 Stunde	15 20 15 10 10 15 15

Unbedingt ist daranf an achten, daß die zur Verwendung kom mende Schwefelskure nicht stärker als 60° Bé ist, da sie sonst das Fest braunt, wahrend eine 60 grädige Saure die Feste nicht nachtellig beginfingt, wenn direktor Dampi vorwondet wird. Forner ist zu beschien, daß des absulamende Säurewaarer nicht schwächer ist, als in vorstehender Tabelle angegeben, da soust die Reinigting nicht tiefgehend genug ist, die Fette bei der eigentlichen Spaltoporation solwer su spelten sind und die resultierende Fetteflure dunkelfarbig amifilit. Im allgemeinen besteht keine Schwierigkeit, das Siturowasser in der richtigen Stärke zu erhalten, wenn man zich an obige Webrung halt. Wenn das Fett bei Beginn der Dampfaufuhr zu kalt oder der Dampf zu naß let, so kann os vorkommen, daß das Säurewasser zu schwach ausfällt. Man kunn sich in diesem Falle beim nicheten Male dadurch holfen, daß man das Fett mit Dampf erwärmt, das Kondenswasser absetten läßt, absieht und dann erst mit der Vorreinigung beginnt" (Bens).

Brierderlich sind für die Twitchellspeltung außer dem Vor reinigungsbehälter ein Spaltbottich, swei Glysorinwasser behälter und ein Fettabscheider

Die Spaltung. Zur Ausführung der Spaltung 1835 man des Fett aus dem Vorreinigungsgefiß in den Spaltbottich laufen und seint sunichst 20 bis 25%, Kondenswauer zu, das zuvor mit 0,1%. Schwefelsture vermischt wurde. Ob diese Wassennenge die richtige ist, kommis gans auf die Anlage an. Nach beendigter Spaltung soll nämlich das Glyserinwauer I 55 bis 60%, vom Gewicht des verarbeiteten Fettes betragen. Je nach der mehr oder weniger guten Isolation der Leitungen und des Spaltbottichs, der herrschenden Außentemperatur, der Eintstruung vom Dampficessel und der Spannung

des Dampfes bekommt man verschiedene Mongen Kondenswasser in den Spaltbottich. Es ist also Sache der einzelnen Betriebe, aussuprobieren, welche Wassermengen zu verwenden sind. Später vervendet man zur ersten Kochung des Glyserinwasser II.

Was die Menge des sususetzenden Wassers bekriffs, so ist davon namehen, daß sich jede Fettspoltung nur bei Anwesenheit der geügenden Menge Wasser volksicht. Bei zu wenig Wasser arbeitet die paltung langum, oder es tritt die umgekehrte Reaktion ein, d. h. s erfolgt die Wiederonlagerung von Glyserin an Fettesure. Als tegel kann man annehmon, das die Glysorinkeung am Ende der raten Kochung nicht mehr als 5° Bo bei 15° C wiegt. Zu diesem elipunkt besteht das garse vorhandone Wasser aus dem umprüngchen Zusatz und dem Zuwachs durch die teilweise Kondensation es gebranchten Dampfes. Auch ist der Unterschied in der Glyssein asbeute der verschiedenen Ole und Fette zu berückzichtigen. Wenn an E B mit Kokoedi arboitet, das ungefähr 18 bis 14%. Glyserin mitst. so ist su Anfang mehr Wasser erforderlich, als wenn man sumwolimatol verarbeltot, das ungeführ nur 10%, Glysorin hat. itr Ole und Fette wie Talg dürften 40 bis 45% Wasser bei der sten und 15% bei der sweiten Kochung das richtige Vorhältnis in, für Kokos- und Palmkornöl degegen 50 bls 55%, bei der ersten id 15% bei der zweiten Kochung. Sobald Fett, Wasser und Schweitelure sich im Bottich befinden, stallt man den Dampf voll an und bringt a Ganzo zu lebhaftem Sledon. Jetzt setzt man das zuver in der drei ı ylarinchen Mange Kondonswassor gelöste Spaltmittel zu. Die ingo dos ansuwopolondon Reaktiva richtet alch nach der Natur des verscheitenden Fester, ob en mehr oder weniger leicht verselfbar , nach seinem Gobalt an froien Frettsturen und nach dem bei seiner croinigung eraielton Effekt, sowie nach der Höhe des Spaltungsides, der errolcht worden soll. Foste, die bis su 10%, freie Festtren enthalten und bis auf 00 bis 95%, gespelten werden sollen, ordern, voranagesetat, daß sie gut vorgereinigt sind, ungefähr 0,50/, aktiv Für das schwer zu spaltende Bonniwellssatöl und Maisel d 0,8 % su nehmon. Abhallistte und sonstige Öle mit hohem halt an freien Fetteligren brauchen, de die spaltungshindernden mutstelle melet nur unvollkommen angewaschen werden können, bis 11/0/, ja, bod gans unrelnen Fetten sind his 5%, notwendig. · Zugabo des Roaktivs orfolgt durch den Einfülltrichter im Deckel Spalteroff for.

list das Reaktiv im Spalibottich, so wird der Dampf durch das lusierventil geleitet, da er jeist nur noch 1/8 Atm Überdrunk zu en braucht, um das Ganse in leichter Wallung zu erhalten. Die stung beginnt seiner und steigt sehen in den ersten Stunden nlich hoch. Schon nach drei Stunden kann man in einer dem tich entnommenen Probe eine Zunahme von 20 bis 80°/0 freier teilure feststellen. Nachdem ein Spaltungsgrad von 80 his 85°/0 deht ist, das ist meist nach 25 bis 80 Stunden, kann die erste ehung beendigt werden. Der Dampf wird abgestellt und der

Bottichinhalt der Ruhe überlausen, wobei man dafür Sorge zu tragen hat, daß das heiße Fett nicht mit der Luft in Berührung kommt, da sonst zu dunkie Fettaliuren entstehen würden. Das Abhalten der Luft erreicht man in der Weise, daß man durch eine besondere Dampfieltung einen schwachen Dampfierem über die Ober fläche streichen läßt. Häufig ist über der Besktionsmasse ein kleines Dampfhahn angebracht, den man zu obigem Zwecke öffnet.

Nach einstündiger Ruhe wird das im Spaltbottich abgeseinte Glyserinwasser I, das bei normalem Verlauf eine Stärke von 5° Böhat, in einen sweiten Bottich abgelassen, um gereinigt zu werden Solite eine glatte Trennung der Schichten im Spaltbottich nicht erfolgt sein, so genügt der Zusatz von wenig Schwefelsture und kurzes Auf wallen, um die gewinschte Trennung zu erreichen. Das aus dem Spaltbottich abgelassene Glyzerinwasser geht durch den Fottfänger

um so etwa mitgerissene Fettafuren aufzufangen.

Nachdem das Glyserinwamer aus dem Spaltbottich entfernt ist wird sur Fettsäure nochmals Kondenswamer gegoben, und swar die selbe Menge, die man für die erste Operation ausprobiert batte wonsch noch 10 bis 12 Stunden gekocht wird. Während des Kochenwird der Dampf, der über die Oberfläche streicht, wieder abgestellt

Zweite Kochung. Die Zeriegung der Genamtoperation beider Twitchellspaltung in eine erste Kochung und in eine zweite Kochung hat einen doppelton Zweck, der sich ans folgenden Tatsachen orgibt. Nach einer größeren Dauer ist das im Anfang zu gesetzte und während der Speltung gebildete Wasser so mit Glysorir angereichert, daß weiteres davon in starker Verdfinnung gewisser maßen hängen" bleibt. Dieses Glyzerin könnte men allerding durch Auswaschen der Fettebure gewinnen. Es "hängen" in letzterei aber auch noch Spuren vom Spaltmittel, genügend, um einen etwi 10 pros. Fortschritt der Spaltung zu bewirken, welcher besonden schnell durchgeführt werden kann, wenn dem Bottich nach Abzieher des ersten Glyserinwassers neues Wasser sugeführt wird. Durch die Trennung der Operation in swei Telle wird also einmal Gewinnung des gesamten abgespeltenen Glyserins und ferner Ausnutzung degesamten Spaltmittels betweekt und erreicht. Das bei der sweiten Kochung erhaltene Hyzarinwasser, das man durch Ruho absotzon läßt und absieht, ist ungefähr 1° Bö stark (5°/2 Glysorin enthaltend und wird in besonderen Behildern aufbewahrt, um bei der nichten Charge an Stelle von friechem Wasser sum Ansatz benützt zu werden.

Durch Anwendung von mehr Beaktiv und Verlängerung der Spaltungsdauer kunn in zwei Kochungen eine Fettature mit nur 2

bis 8%, Neutralfets erhalten werden.

Die hergestellten Fettsturen müssen von den letsten Spuren anhaftender Schwefelsture (Sulfosturen) betreit werden, da sonst bei ihrem Lagern ein Nachdunkeln eintelis. Man entfernt die Sture durch ein viertelstündiges Kochen mit einer Aufschlämmung von Bariumkarbonat (BaCO₂), woven 0,05 his 0,08 % vom Fettansats vorwendet werden. Gewöhnlich besorgt man dieses Abstumpfen vor

Beendigung der sweiten Kochung, kocht also nicht sum dritten Male unf, um die Schwefelsfure zu entfernen. Die Prüfung auf volletändige Abstumpfung der Schwefelsfure geschieht durch Methylorange, welches nicht mehr gerötet werden darf.

Gebz. Sudfeldt & Co. geben für die wichtigsten Öle und Fette olgende Spaltungsvorschriften

	Etimita von Bok vofolsfuro (60° Bé) 2. Kochung	Roakidvatusain	Fonts v Bobwe mach 5 Std.	on 60°B4 foldure nach 10 Std.
'alg	0,1	0 4 bln 0,8	0,15	0,15
sokus- u. Palmkornöl	0,1 <i>h</i>	Ա.ħ		
soktonöl	u,1	ዐ,ኳ	0,3	0,3
susmöl	0,1	ዐ,ኡ	0,15	0 h
irdnußöl	0,1	ዐ,ҕ	0,15	0 5
sbfallfett	0,1	ዐ ፕ	0,15	0,2

Am Schluß der ersten Kochung soll das Mengenverhältnis der 'ettsture sum Glyserinwasser wie 100 65 sch. Man kann das leicht entrollieren, indem man von der Masse in einen Glassylinder laufen icht und nach Absetzen des Glyzerinwassers mißt. Ver Entnahme leser Probe muß aber durch kurze Zeit etwas mehr Dampf durch ie Masse geführt werden, damit die Emulsion gleichmäßig wird, ein gewöhnlichen Wallen ist im Bettich meist unten mehr Wasser is oben

Die nachstebende, auf Grund praktischer Versuche von Oskar telner¹) verfertigte Zusammenstellung gibt ein Bild von der Spaling in den verschiedenen Zeltalzehnitten

lazao des Fottes	Brets Tettaluren	Reality	a	ehai	İr	i froi Pro	Zen	ion	d ar	9 (1	Schluß der Spalving nach	Gobalt an freion Fott-
	•/•	٧.	5	10	15	90	772	80	Н5	40	Standen	eliuro¤ º,
.!	9,6	0,5	3 L	_		_	HO	Ī —	i —		47	98
II III	1,1 7,0	0.75	- 40	—			8U	-		-	44	94,6
IV	11 /,U	0,5 0,75		_	· —	ΝL	180 NI	<u>'</u> —	—	_	47 40	91
; 4. Wal	1	, , ,]	_				—	-	- -	917
/ Dormah	16,5	0,45	10,1	64	70	74,5	70	84,A	87	_	41	1,00
eti, Ceylon	6,78	اخبره	83	_	 	79	_	88	 	l _	40	95
karadi	G,B	0,5	49	68	75	79	87	R 48	86	80	46,5	93,5
mől, amerik.	Sper	0,6	88	_	 —	77	88	86		<u> </u>	45	94
ecgi.	0,0	0.5	98	44	_	67	_	76	80		44	90
ről (Probameliume)	1,4	0,5	38	M	68	76	79	81	85	90,4	49	91,4
ről (Probupaltung)	H-0	1,8	70	—	_	—	_	88	—	I — I	42	80,8

¹⁾ Hefter, Technologie der Feste und Ole, Bd. 8, 8 687, Berlin 1908.

Ferner gibt C. Hajek¹) folgenden Beitrag zur Spaltung de Fette nach dem Twitchellverfahren

	_		_							_				_
'stopshing		Tables	Tal	g u	hneli	Joh.	Solv wetnothis	Trea	Y CODE	Hedenbell	усту	Мочтава	Kottonol	
e Federlaren e Federlaren		48,0	8,0	5,5	10,0	18,0	25,0	90,0	10,0	10,0	7,0	3,0	18,0	S
ush Stemden	8	69,0			17,0	44,0	40,0	86,0	87,0				28,0	1
19	8	78,0			12.0	60,0	18,0	50,0	49,0	45,0		44,0		
•		84,0			62,0				60,0			51,0	82,0	
	12	87,0			76,0	75,0	76,0	70,0	60,0	70,0	66,0	60,0	45,0	
	15	91,0			79,0	-		76,0	-	<u> </u>		68,0	-	
	18	99,5	82,0		_	_		i — I	-	_		_	-	
•	21	98,8	ᄤᄉ		86,0			86,0	'					
•	94	94,0	85,0	88,6	88,0	86.1		B9,0	90,0	86,0	84.0	78,0	77,0	ł
	86	24,0	90,0	95,0	95,5	90,0	02.0	99,0	99,0	91,0	86,4	88,0	90,0	ì
=	48	0,690	16,6	98,9	97,2	94.8	96,0	95,0	90,0	96,0	96,5		94,6	
secin water bente an Tett-	Bá	2,5	4,8	40	8,0	4.5	ъ	5	ð	_ A _]	5	4,4	4,9	
.mren	%	97	-	96,8	95,2			_	-	_	'	94,0	94,H	1

Aus der Tabelle ergibt sich, daß alle Fette mit versehleden Säuresahlen auf demselben Wege und unter denselben Verhältniss bis zu einem gewissen Grade gespalten werden können.

Unreine Spaltungsbehälter, hartos oder unreines Wasser, ung nügende Vorreinigung der Fette besinflussen den Spaltungsprozeß ungünstigem Sinne. Zu große Zusätze von Reaktiv und Luftuntri zum Fett während der Spaltung und vor der Neutralisation m Bartumkarbonat besinträchtigen die Farbe der Fettaäuren.

Die Ausbeute an Glyserin und Fottaäure ist ungefähr diesell wie bei der Autoklavenversifung, vorausgesetzt, daß man den Spatungsprozeß genügend lange andauern läßt. Vielfach wird von ein über 85 bis 90% hinausgehenden Spattung Abstand genommen, b sonders dort, wo ein größerer Neutralfettgehalt nicht schadet. Gens genommen ist die Glyserinausbeute bei dem Twitcheilwerfahren größals bei der Autoklavenspaltung, da es bei der Twitcheilspaltung nic sur Bildung so großer Mengen Di- und Monoglyseriden kommt w bei der Autoklavenverseifung.

Die Qualität der beim Twitchellverfahren erhaltenen Produk ist, den verarbeiteten Fatten entsprechend, befriedigend. Das e haltene Glysorin 188t in keiner Weise zu wünschen übrig, such d Fettaluren fallen hellfarbig aus, wenn die Luft während der Dan des Prosesses abgehalten wurde, und kristellisieren gut. Sorgfält

³) Selfons.-Keg. 1910, S. 1057

Dor schädliche Einfinß der Lufe soll nach Seifens, Sig. 1908, S. f. übertrieben sein.

erresiellie Talgfettefuren lamen sich, genau so wie antoklavierte 1 einem guten Stearin verarbeiten. In der Regel wird allerdings den Steartnfabriken die Fettinkure noch einer Versauerung mit physicialistics und der Destillation unterworfen. Die Asidifikation ird dann melat zur Erzielung einer größeren Stearinausbeute durchaführt. Die nach Twitchell gespeltenen Fettesuren können heute it bis 98%, Spaltungsgrad hergestells werden, welche restlichen resente an Neutralfett nach keinem anderen Spaltverfahren redueri werden können.

Osker Stelner¹) hat untersucht, ob infolge des lange denemden ochens beim Twitchellverfahren nicht größere Mongen flüchtiger ettaluren verloren gehen, und weist an Hand von Betriebeversnehen soh, daß der Verlust durch Wasserlöslichkeit oder Flüchtickeit un ofthr 1/10/0 des verarbeiteten Fottes beträgt.

Das Glyseriawasser Nach boundoter Spaltung wird das abmetate schwache (Hyserinwamor (Glyserinwamor II) abgalamen und le Fettaliure ist fertig sum Verkanf oder sur welteren Verwendung n Beirleb. Das stärkere Glyserin wasser von der ersten Kochung ird mit Kalkwasser neutralisiert, bis es Lackmus nicht mehr rötet, odurch es sugleich von den organischen Verbindungen befreit wird,) daß das neutrale Glyserinwasser fast gans rein ist und eingedampft erden kann. Biswellen setzt man soviel Bariumkarbonat zu, daß es och schwach saure Reaktion seigt, die dann durch vorsichtige Zu the von im Glysorinwasser gelösten Bariumhydroxyd beseitigt wird ach dom Rindampfon auf 28° Bé hut man ein Rohglyzerin, das soohl in der Parbe, obswar das Autoklaven Rohglyzorin heller ausfällt. le im Aschaugehalt allen Anforderungen vollauf genfigt. Um die arbe zu vorbessom, wird sowohl den Fostskuren wie auch dem Glyrinwasser otwas Doorolin*) sugescist.

Benza) teilt einige Analyzen von Rohglyzerinen mit, die aus er Twitchellspaltung stammen

	Spee. Gow	Glysurin %	Asohe	Organischer Rückstand %
Pilkingtons Clysarine	1,245	80,85	0,41	0,88
merik. Twitchell Rohglysorin (am Knochenfett [grease]) merikanisches Twitchell-Roh-	1,9484	91,10	0,28	_
glysorin (ans Taig)	1,9448	90,48	0,28	

Steiner') neutralisiert das bei der ersten Kechung erhaltene Hyserinwasser in einem besonderen Bottlich mit gelöschtem Kalk

¹⁾ Chem. Revne 1910, S. 101

Decroin ist ein Rickmittel, das von der Badischen Anilin und odsfabrik in Lodwigshafen in den Handel gebracht wird.

Dibbelonde und Goldschmidt, Bd. III, S. 49.

Hefter, Technologie der Futto u. Che, Bd. 2, S. 4; Bd. 1, S. 105

(Prifung mis Phenolphthaloin). Hierbei werden auch organische Vunrelnigungen (Festature usw) niedergeschlagen, und man eri durch Filtration des neutralisierten Glysorinwassens durch eine Filtration des nahesu farblose Filtstigkeit, die durch Konsentration hellgeibes, den Anforderungen des Handels gerecht werdendes B. glysorin ergibt. Der in der Filterprosse verhielbende Kalkschlauenthillt noch siemliche Mengen Glysorin und muß vor seiner seitigung zwei bis dreimal gewaschen werden.

Die Vorreinigung ist im übrigen gans ähnlich, wie diese bei Beinigung des Givserinwassen aus der Autoklaven und sanren V

softung bereits beschrieben wurde,

Die Apparatur für die Twitchellspaltung

Der Waschbehälter für die Vorreinigung der Fette i Schwefelsture ist entweder ein Spitzkessel, wie er auf Solte 60 gebildet ist, oder ein verbleiter Blannkasten, evtl. verbleiter Hebottich. Die Zuführung der Wärme, das Erhitsen auf die sum Säunetwendige Temperatur, geschicht durch eine offene Bleischlange i gisichzeitigem Anschluß an Dampf und Profiluft, welch leistere innige Berührung (Emulsion) zwischen Fett und Schwefelsture sehn Die noch notwendigen Ablashähne für das gereinigte Fett und Säuwasser sind in passender Höhe bzw. am Boden des Waschbehält angebracht.

Der Spaltbottich wurde früher aussuhließlich aus Holz. besten aus Pitchpine, dem Hols der amerikanischen Pochice (Pinus palustris), horgostellis. Dioses Holz hat sich, weil os se felulasorig und außerdem astirci und splintfrei zu haben bet. besten bewährt. Die Stärke des Hohres wird für Bottlehe bis 100 hl mit nur 3", für größere mit 4" genommen. Vor Verarbeite werden die Stilbe noch einmal künstlich getrocknet und dann : besondere Art impragniant. Die Stabe worden mit Nut und Foverbunden und der Boden gut untergolegt. Der Bottich muß i einem gut schließberen Deckel verschen sein. Ferner ist ein steri Beschlag notwondig, da das Hols durch die Hitze schwindet, so e die Raifen in der ersten Zeit kräftig nachgetrieben werden miten Der Botsteh ist mit kupforner Schlange für direkton Dampf n cinom Ablashahn filr die Spaltungsprodukto, Glyxorin und Fottestu suspensation. Der Deckel enthalt die für die Zuleitung von Fr Wasser, Reaktily und Chemikalien notwondigen Öffnungen, wie ein kunfernen Mannlochverschluß, einen Fulltrichter aus Kunfer und ein kupfernen Britdenahang für den abgehenden Kochdampf

Das steis auftretende Betige Tropfen des Helsbettichs nuss das Anbringen eines Blottellers als Tropfenfang nötig Dieser Übstand hat nach Knigge schließlich dasu geführt, daß man an fangen hat, auch eineme Gefäße zu verwenden, sie sind unbedit versustehen, wann sie sich auch etwas teurer stellen. Der eises Behälter muß mit 6 mm starkem Blei ausgekieldet sein, was be

iolsbottich nicht nötig ist. Er hat unten einen Dreiweghahn aus ronze sum Ahlassen des Glyserinwassers I und II und der Fettagure.

1 den Bottich hinein führt die kupferne Dampfleitung, die in einem urchlochten Messingkreux endet. Die Dampfschlange ist mit einem ut wirkenden Bedusiorventil versehen. Bin dichtschließender Deckel agt wie sohen gesagt, auf dem Spaltgefiß.

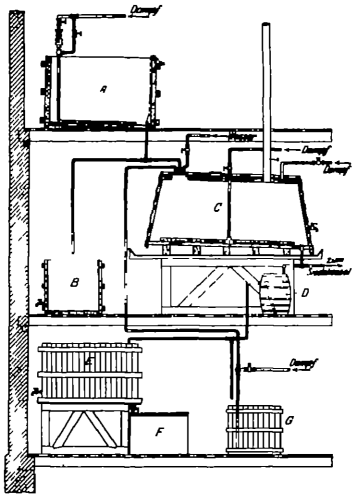


Abb. 16. Schoms einer Twitchell Fettspaltungsenlage

Die Glyserinwasserbehälter sind aus Hols gefertigt und nit einem Bührgebläse ausgestatiet. Damit beim Ablamen des Gly erinwassers kein Fett in den Bettich gelangt, wird ein Fettabcheider eingeschaltet. Dieser, ein sogenamites Überlaufgefaß, besteht aus einem kleineren hölsernen, oben offenen Bottich, der Boden in ungeführ gleicher Höhe mit dem oberen Band des (serinwasserbehälten zu stehen kommt. Oben läuft das Glyse wasser in den Fettabscholder ein, um durch ein nahe am Boangebrachtes Bohr wieder nach oben in den Glyserinbehälter zulaufen.

Twitchellspaltnalage. Die Aufsteilung der Apparate und hälter erfolgt, sowait die gegebenen Verhältnisse dies gestatten, der Art, daß sie auf die einzelnen Stockwerke verteilt werden, auf diese Weise an Pumpen zum Fördern der Fillsnigkeiten zu spes

Hine Twitchellspaltanlage, die wir der Vertrebung Twitchellreaktiv bzw Kontaktspalter, Sudfeldt & Co. in Melle, v danken, beingen wir in Abb. 16

Behälter B ist der Säurewasserbehälter zur Aufnahme von der Vorreinigung kommenden Säurewassers. Derselbe ist i Hols und verbleit.

Behälter O ist der Spaltbottich, aus Pitchpineholz, oben schlossen, mis Dampfkrous für direkten Dampf vorschen, um darin befindliche Masse im Sieden zu erhalten.

Der kleine Behälter D stellt einen Fettabechekler dar, um vermeiden, daß bei dem Absiehen des Glyzerinwamers Fettafer mitgerissen worden.

Die Behälter II und G sind G systemasserbehälter zur A nahme des entstehenden Glysorinwassers.

Behälter A dient sur Aufnahme und sur Sänerung des Rohöl Behälter F ist ein Vorratsgellä für reines Glyserinwasser

In Abb. 17 ist eine von "Wilh. Bivoir" herrührende Anlage i Twitchellspaltung abgebildet. In der oberen Etage beilndet a der Behälter zur Vorreinigung der Fette (Waschbehälter). Hr enth eine offens Bietschlange sum Einleiten des Danipfes. Darunter i finden sich die eigentlichen Spaltbottiche. Sie sind aus Hols, da m Ansicht von Bens") die Spaltung in einem Bleigofüß nicht vorwägeht. Jeder enthält ein Kreux aus Messingrohr zur Einleitung v Dampf und ist mit einem gutschließenden Deckel vorsehen, das die Luft wilhrend des Spaltungsvorganges keinen Zutritt hat, da sonst die Fettsäure dunkel fürben würde. Aus dem Spaltbott fließen die Fettsäuren und das Hyserinwasser in die zu obener Erstehenden Roservoire. Leisteres passiert dabei zur Abscheidung v Fettsflichen einen Soparator

Theorie der Twitchellspeltung Die Theorie der Twitchellspeltun ist noch wenig aufgeklärt. Hefter schreibt "Das Twitchell-Speltun verfahren beruht auf der Wirkung gewisser aromatischer Sulfostundle, in geringer Menge Triglyseriden augemischt, deren vollständig Zerfall in Glyserin und Festelluren bewirken, wenn die Mischu

¹⁾ Vgl dagegen die Angaben von Knigge Seite 154.

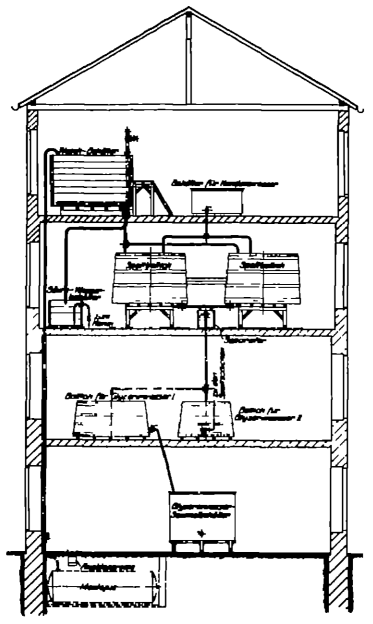


Abb. 17 Twitchell-Fettspaltungsunlage von Wilh. Bivoir in Offenbach.

mehrere Stunden einer Temperatur von annähernd 100° C ausgeso wird. Die fettspeltende Wirkung dieser Sulfoeluren — Twitchellsch Bengensien - scheint auf deren emulaionsfördernde Rigensch surficksuführen su sein."

Twitchell1) orklärt den Vorgang bei seinem Verfahren : folgende Weise Die Sulfesturen sind in Wasser löslich, und il Lögungen vermögen Fette zu lösen bzw zu emulgieren, genau wie en Schfeniösungen bun. Sotze man einer Mischung eines Fes mit Wasser edwas von diesen Sulfosäuren zu, so geht ein klein Teil des Fettes in Lösung. Die Mischung onthält, omtsprochend o elektrolythohen Zerlegung der Sulfofettsluren, Wattemtofflonen, der Gegenwart eine rasche Dissociation der in Wasser gelösten He bewirkt, namentlich dann, wonn der Lösung eine geringe Monge ein sterken Mineralsture sugasetsi wurde. Diese Zersetsung orfahi aber nur die Estermengen, welche im Wasser löslich sind, die 1 gelösten Fettmengen können keinerlei Veränderung erleiden."

An anderer Stelle megt Hofter") "Das Twitchellsche Reagr verdankt seine Wirkung ebenfalls nur seiner emulatenafördernel

Rigonacha 1.

Ziemlich gleichlautend sprechen sich Bons und Goldschmid ans Die Twitchellsche seconstische Sulfosiure ist cinorseits Himulatonsbildungsvermögen den gewöhnlichen Sulfofotisäuren üblegen, besitzt andererseits gentigend starke Siturcelgenschaften, 1 eine flotte Hydrolyse der Fette zu ermöglichen."

Lowkowitsch⁴) erklärt die Rinwirkung des Twitchell Roakdurch seine Pähigkeit, die Glyseride zu emulgieren. Ka da vielleicht der Ansicht Ausdruck gegeben werden, daß während e Behandlung mit Dampf Schwefelsture sommen in siete naseer entsteht, die nun auf die Glyzeride unter Bildung von Sulfavorb dungen einwirkt. Leistore werden dann durch das Wasser leielij verseifs als die Glysoride selbes."

E Hoyer") ist der Andcht, daß keine dieser Anschauung sutrifft, am allerwenigsten stimme die Theorie von Lewkowitse Der Umstand, daß das von Budfold is Co in Mallo in den Ham gebrachte Twitchell Reaktiv in Bosng and Farbo der Fottsäuren u Spalthone recht ungleichmäßige Regultate gegeben hat, hatte Hoy veranlaßt, sich mit der Hemtellung und Wirkungsweise dieses Rockti nikher an befansen und hierbei die Tochnik und Theorie der Twitche Spaltung usch mancher Richtung zu beleuchten, besouders aber d Grund der Dunkelfkrbung der nach dem Verfahren erhaltenen Fe

logie der Ole und Fette, Bd. III, S. 84.

) Lewkowitsch, Chendrehe Toshnologie und Analyse der Öle und Fet
Bd I, S. 48.

) Zelische, f. d. Dezische Ol- und Fett-Ind. 1921, S. 113.

⁾ Journ. Americ. shem. Soc. 1899, S. 22; D B. P 114449 y 6. 8. 1898 u

Singl. Patent 4741 (1898).

) Hefter, Technologie der Foito und Ole, Berlin 1910, Bd. I. S. 6:

) Ubb eich de und Goldschmids, Handbuck der Chomie und Tocks

en kunnen zu lernen. Bei den in dieser Hinzicht angestellten uchen ist er zu der Überzeugung gekommen, daß der Twitcheller oder, richtiger gezegt, die eigentliche aromatische Sulfo e nicht selbt spaltet sie emulgiert lediglich das Fett, wihrend im Twitchell-Spalter stets in größerer oder gezingerer Menge vorlene Schwefelsture die eigentliche Spaltung der Fette bewirkt, genannte Chemiker sucht dies auf folgende Weise zu beweisen 1 Zusätze von steigenden Mengen von Schwefelsture oder von ihre oder von reiner Naphthalinzulfesture zu Spaltungtizen, he unter sonst genau gleichen Bedingungen sich vollziehen, fördern 3 Ebense verringurt sich die Höhe der Spaltung in Spaltensätzen, he unter sonst genau gleichen Bedingungen sich vollziehen, in gleichen Maße, wie die Schwefelsture aus dem Spalter bei seiner tellung gewaschen wird.

8 Zueltse von kleinen Mengen gewieser Selse verhindern die ung vollstendig, andere sind ohne Einfluß auf die Spaltungist Natriumbisulfat ohne Einfluß auf die Spaltung, dagegen indern Natriumsulfat, Natriumbisulfit, Natriumszetat, Mangant und Kalziumsulfat die Spaltung.

Der fördernde Rinfluß der Zusätze von Schwefelsture, Sahzäure, ihhalinsulfosiure auf die Spaltung liefert zwar nur einen inten Beweis für die Richtigkeit der Behauptung Hoyers diese jedoch ohne weiteres versändlich, wenn man den Rinfluß der hem Salzzusätze in Betracht zicht Kleine Mengen Natriumfat und ohne weientlichen Rinfluß auf die Höhe der Spaltung, die als saures Salz die im Spalter verhandene Schwefelsäure mehr zu binden vernögen, Natriumsulfat, Natriumbunlit, immazetat entziehen jedoch augenscheinlich dem Spalter die in ihm enthultene Schwefelsäure unter Bildung von Natriumfat bzw. Natriumsulfat, weshalb die Spaltung unter solehen zunden ausbielbt.

Das negative Spaltungsergebnis bei Zusätzen von Mangansulfat Kalziumsulfat dürfte allerdings wohl auf Bildung von unföslichen n der aromatischen Sulfofettsäure zurückzuführen sein, werzuf die Wirkung des von Twitschell bei Boendigung des Spaltungs vorgeschriebenen Zusatze von Barlumkarbenat beruhen e. Beim Spalten unter Zusatz von Mangansulfat und Kalzium t sicht man nach Beendigung der Kochung sich einen zurten, al gefürhten fleeleigen Niederschlag als Mittelschicht zwischen und Wasser absetzen.

Ein direktor Beweis dafür, daß die reine, schwefelsturefreie atische Sulfofettellure nicht spaltet, sondern lediglich emulgie-wirkt, ist nicht leicht zu erbringen, da zie in dem gleichen , wie sie bei ihrer Herstellung bzw beim Answachen schwefel senn wird, auch gleichseitig wasserlöulich wird. Die leisten kleinen zen Schwefelsture sind daher aus dem Spalter nicht anders als 1 Zusatz von Salzen zu entfernen.

Spaltung verhindern. Das sweite Glyserinwamer ist domnach o weder ohne Reinigung (Neutralization) zu verwenden oder höchste wie Twitchell as verschreibt, mit Bariumkerbenat zu behand:

In leister Zeit hat Weston') gefunden, daß bei Ersais. Naphthalins im Twitchell Spalter durch Cymol, das in großen Mon bei der Zellstoffverarbeitung aus Hohtenhols gewonnen werden ka die Hydrolyse schneller vor sich geht und auch einfacher sein s

Pfellring-Spalter Der den Vereinigten chemischen Works Akt. Ges., in Charlottenburg patentierte "Pfeilring Spalter" ist dem Twitchell Reaktiv sehr änliches Produkt. Er unterscheidet a von diesem nur dadurch, daß zu seiner Herstellung an Stelle "Challure die Fettsäure von gehärtetem Rheinund benutzt wird. Herstellung erfolgt aus Naphthalin, Schwefelsture und gehärtet Rieinund im wesentlichen auf die gleiche Weise, wie die Herstellt des Twitchell Beaktivs. Der Patentanspruch lautet "Anspruch ein Verfahren zur Anwendung der Wirkung von aromatischen Sufettsäuren oder Fetten bei der Spaltung von Fetten oder Ölen, bei die Fette oder Fettelluren, die zur Herstellung der als Spaltmit verwendeten gromatischen Sulfofettsäuren dienen, vorher einem duktionsproses unterworfen wurden."

Die Ausführung des Verfahrens erfolgt in derselben Weise

bei der Fettspaltung durch das Twitehell-Reaktiv

Da von einer Seite behauptet wurde, daß die Wirkung des I'r ring-Spalters bedeutend besser sei als die des Twitcholl-Spaltors, w rend dem von anderer Seite lebhaft widersprochen wurde a L. Ubbelohde und W Roederer's) der Frage näher gestreten i haben durch vergleichende Versuche die Wirkung des Twitch Spalters, des Pfellringspalters und einiger von ihnen selbet i gestellter Spalter festgestellt. Spalter lassen sich aus allen gestätigten Fettsäuren und Oxyssiuren oder deren Glyseriden die stellen, nicht aber aus den gesätzigten Fettsäuren der Reihe U.H., oder deren Glyseriden, indem man die Fettsäure mit einem a matischen Kohlenwasserstoff, am besten Naphthalin, mischt und Gemisch mit Schwefelsture behandelt. Die Wirkung dieser Spalist eine doppelte erstens emulgierend, zweitens Wasserstoffienen spaltend und verseifend.

Für fhre Untersuchungen haben die genannten beiden Chemitie Spalter unter Einhaltung von möglichet gleichen Versuchedingungen hergestellt. He wurden immer 8,6 kg Fott bzw Fasture mit 2,018 kg Naphthalin in einem Einer klar geschmol und so warm gehalten, daß das Naphthalin sich nicht wieder schied. Das Gemisch wurde langesen in einem Emsilletopf, 14,4 kg konsentrierte Schwefelsiure enthielt, eingekragen. Das I tragen des Gemisches dauerte jedesmal eine Stunde, die Mawurde wilhrend dessen mit einem Rührer ständig kräftig dur

Ohem. Ago 1991 Bd. V, S. 848—840.
 Settenfabrikant 1918, S. 495, 449 u. 475.

gerührt. Infolge der Reaktionswitzme stieg die Temperatur, sie wurde dann durch eine wasserzekühlte Bleischlange gleichmißig auf 85° C gehalten. Sobald das Gemisch in die Schwefelalure eingelaufen war, wurde die Wasserkühlung abgestellt, etwa entstandene Klumpen mit einem Spetel serdrückt und die ganze Masse bis sum Eintrite der Homogenität noch einige Stunden gerührt. Der so erhaltene braune Rohspalter blieb zur Vollendung der Reaktion 48 Stunden, von Beginn an, sich solbst überlassen. Denn wurde er in 20 l Wasser von 85 °C languam eingerührt. Hierbei stieg die Tomperatur and 68 bis 79 C, and es ontwich schwoflige Share, in ganz besonders starkem Maße beim Ölglimespelter. Dies erklärt gich dadurch, daß die Schwefelalure einen Teil der Ausgangsprodukte oxydierto und selbet dabel zu schwefliger Saure reduziert wurde. Der Speiter sammelte sich beim Rinrihren in das Wasser au der Oborfiche der stark seuren Waschfilmigkeit, wurde hiervon getronnt und nochmals eine Stunde auf dem Dampfbad erwärmt, um glatte Tronnung von der Waschiftlanigkeit zu bewirken. Auf diese Weise wurde eine ganze Anzahl Spalter aus Öleäure, Rizinusči und dessen Shure, sowie gehilrtetem Richnard und dessen Shure hergestellt, deren fettapeltende Wirkung durch mehrere Speltungen von deutschem Hammeltalg und weichgehärtetem Tran (Talgöl) untersucht wurde.

Die Resultate ihrer Untersuchungen famen Ubbelohde und Rooderer wie felgt zummunen "Es wurde festgestellt, daß die oben orwähnten Spelier bei gleicher Herstellungsweise sich in bezug anf die Geschwindigkeit, mit der sie Fett zu apalten vermögen, und in being auf den praktisch erreichbaren Spaltungsgrad nicht unter-Erhebliche Unterschiede zeigten die Spalter jedoch in berug auf die Färbung der Fettaturen und des Glyzerinwassers. Die Farbung der gespaltenen Fettsauren bei Spaltern aus Olsaure int in der Regel fast doppelt so stark als bei Spaltern aus gohärtetein oder ungehärtetein Blainusel oder dessen Sture. Die Färbung der Glyzorinwässer bei Spaltera aus ungehärtetem Öl oder dessen Fettsäure ist immer um dan 8- bis 6fache stärker als bel Spaltern aus gehärtetem Bizinusől odor dossen Szuren. Infolgedessen stellt die Einführung des "Pfollring-Spalters", der aus der Fottsäure des gespaltenen Rhdnusöls horgestellt wird, einen erheblichen Fortschritt dar gegenüber dem gewöhnlichen Original Twitchell Beaktiv, das aus Olasure Die früher vielfach beobachtete Tateache, daß gowonnen wird Spalter and vorschiedenen Fettstoffen verschiedene Spaltgeschwindig kelt beseßen, dürfte darauf zurückzuführen sein, daß die damals benutzten Spalter verschiedenen Gehalt an Schwefelskure bosaßen, denn es wurde erkannt, daß der Gehalt der Spelter an freier Schwefeleitere von den bei der Horstellung gewählten Bedingungon abhängig ist und daß ein höherer Schwefelsäuregehalt die Spaltgeschwindigkeit erhöht, -- Die Anschauung. daß die Wirkung der Spalter sowohl auf Ihren emulgierenden als anch and thren Wasserstoffionen abspeltenden Eigenschaften beruhe, wurde bekräftigt, und es wurde erkennt, daß bei den technisch i lichen Bedingungen die Speltung nicht etwa beim Gisichgewic sondern in der Regel früher sum Stilletand kommt, weil die Em sien zu sehwach wird. Durch Verwendung eines höheren Prose satzes an Spelter wird die Emulsion länger kräftig erhalten u dadurch ein höherer Speltungsgred erreicht."

Kontaktspalter Der dem Russen G.S. Petroff¹) patentierte u von Sudfeldt & Co. in Deutschland verkriebene "Kontaktspalte wird durch Sulfurierung gewisser Erdöldestillste erhalten und beste hauptsichlich aus den durch einen besonderen Beinigungspreseß v den unsulfurierten Kohlenwassenstoffen abgetrennten Sulfosiuren I Twitchellverfahren, dessen Vorsüge vor allem in der großen Einfacheit seiner Anlage und Ausübung, sowie in der Sicherheit der I gebnisse liegen, ist durch den Kontaktspalter in der Leistungsfählents gans wesentlich überfügelt. Die Arbeitssolt bei Vorwendu dieses Spalters ist um ½ bis ½ gegenüber der Anwendung alten Beaktivs verkürst und kann evil, noch welter verminde werden. Damit ist die Möglichkeit gegeben, die Leistungsfähigk der Spaltanlagen beliebig zu vergrößern.

Die Binrichtung für die Verwendung des Kontaktspalters dieselbe, wie sie für das Twitchell-Reaktiv erforderlich ist, so d keine Anderungen nötig sind, wenn man vom Twitchellvorfahr sum Verfahren mit dem Kontaktspalter übergahen will. Herve gehoben sei noch besonders, daß die Spaltung in verbieten Goffiß

schr gute Ergebnisse gezeitigt hat.

Beim Arbeiten mit dem Kontaktspalter ist ein Zusatz v Schwefelsture erforderlich. Sudfeldt & Co. empfehlen davon o Hilfte des angewendeten Spalters zu nehmen, also auf 1/2 % Kontal spalter 1/4 % Schwefelsture von 60° Bé.

Die Kesten einer Twitchell Spaltung*) unter Berücksichtigung der Proise im Jahre 1922

Höchstlebiung der Anlage wilre Kontaktschalter zu Mk. 10,		500 000 kg	1000 000 kg	1500000 k
per kg Sehwelulelure	Mr.	16 (0.3*/_)	25.— (0.5%) 5.26	87.50 (0.751 ft.—
	Mk.	7 50 2.—	5.— 8.10	8.— 8.75
Absolvedbeing und Versierung Arbeitslohn		8.— 8.—	4 9.50	1.70 1.70
•	10.		48.94	54.68

Für die Bewertung der Glyserinansbeuten ist der heute beschl und der Macktlage für Glyserin angepaßte Wert von Mk. 80 — f 1 kg Reinglyserin im 15°/, igen Wasser angrunde gelegt.

D.R.P Nr 984785 und 971488.

^{*)} Zeitsehr, d. desineh. Ol- und Fest-Industr. 1998, S. 121

Die Berechnung ergibt also für Gruppe I und II tolgende Stime

	(G ruppe 1		(kappe I	L
Amberta		b	•		b	a
an Glyssein in kg	9.0	9.5	97	10.8	11.5	117
	Mk. 970.—	284.—	291 —	39L		85 1 —
Spaltungskosten	MIL 48.50	48.95	54.65	48,50	45.95	54.05
Spalinatam für 100 kg	Mk. 996.50	989,75	286.25	980.60	999,78	206.81

Nicht berücksichtigt ist in obiger Kalkulation der Gewinn, der deh erzibt aus dem Preisunterschiede zwischen Soda und Natronlauge.

Die Kosten einer Speltanlage mit einer jedesmaligen Leistung von 5000 kg betragen nach Sudfeldt & Co. in Melle, laut einem Kostenvoranschlag vom Mai 1921, 68400 Mk. Dieselbe Anlage zosiete 1914 nur 2025 Mk.

Über den Dampfverbrauch bei der Twitchellspaltung werden liberaus verschieden große Mengen angeführt, die im Durchschnitte 195 kg Dampf pro 100 kg Fett ergeben.

d) Die fermentative Fettspaltung

Die enzymatische oder, wie sie gewöhnlich genannt wird, die formentative Fettspaltung wurde durch Connstein, Hoyer and Wartenborg1) in die Technik eingeführt. Sie gingen bei ihren Arbeiten von der bekannten Beebachtung aus, daß beim Zusammenthree alhaltigor Samon alls Wasser durch Formonswirkung alno hydrolythoho Hostitung in Fottadure and Glysorin origins. Sie deliten bei Nachprüfung der vorhaudenen Literaturanzeien mexicil im Richussamon fost, daß zur Auslösung der enzymatischen Fottspaltung ein gewisser Säuregehalt erforderlich ist daß dieser beim Samon im Verlauf einiger Tago sich solbst erzeugt, aber auch künstijeh horgestellt werden kann, und daß sich die Säure auch durch andere Aktivatoron, z.B Mangansulfat, ersomon läßt. Des spalsende Ensym, die Lipase, ist im Protoplasma des Samens enthalten, sie at in Wasser unlöslich, aber bei gleichseitiger Anwesenheit eines 'eston Oles night wasserempfindlich und läßt sich daher in Form since Rumlaton technisch danstellen. Die gebrauchsfortige Fermentmulsion, "das Formont", bostoht aus ungefähr 88°/, Risimsölsäure, 40/0 Eiwolfskörpern und 580/2 Wasser Nach beendigter Spaltung bilden sich im Speltungsgefäß in der Ruhe drei Schlehten. Die oberste besteht aus klarer Fettaäure. Die darunter befindliche, die Mittelschichts, stellt eine Emulsion aus Fettature, Ferment und Glyserinwasser dar, während sich am Boden der größte Teil des (Ilysarinwamers absolut.

Bei der praktischen Ausführung der Fermentspaltung, die den Vereinigten Chemischen Worken, Akt.-Ges."), in Charlotten burg patentiert wurde, sind vier Phasen zu unterscheiden 1. Der

") D.B.P Nr 145418.

⁹ Ber d. doutsch. chom. Ges. 1908, S. 8988 and 1904, S. 1441

eigentliche Spaltungsprozeß, 2 die Trannung der Spaltungsproduk 8. die Aufsrbeitung der Kittelschicht und 4. die Reinigung u Konsentration des Glyserinwassers.

Die Spaltung. Zur Durchführung der ensymatischen Fespeltung im Fabrikbetrieb bedient man sich sweckmißigerwe sylindrischer, nach unten konisch sulaufender, mit Bleibisch a gekleideter Bisenkessel. Sie sind mit einer Schlange für indirekt Dampf, die aus Harthlei oder verbleitem Kupfar- oder Eisenrebetaht, verschen. Im unterstem Toll des Konus liegt außord eine durchlochte Bleischlange, die mit einem Luftkomproson Verbindung steht, aber auch Dampfanschluß hat. Ein am unterst Binde des Kessels befindlicher Hahn dient sum Ablassen des Geschwassers und der Mittelschicht, ein ungeführ in der halt Konushöhe befindlicher Hahn sum Ablassen der Fettsäure.

In diesen Spalikessel brings man das an spaliende Fott of Öl, setzt 20 bis 40°/, seines Gowichtes an Wasser an und erwär dabei gleichzeitig, falls das au spaliende Fott eine Erwärmung n wendig macht. Sodann lißt man durch eine Rohrschlange Druluft in den Kessel treten, wodurch eine Mischung des Wassers i dem Öl bewirkt wird. In diesem Augenblick trägt man den Ak vator in das Fett ein und läßt dann noch eine weltere Vierteistun Luft einblasen, wodurch eine siemlich homogene Emulsion herv gernfen wird, die nach Abstellen des Luftrührens der Ruhe üb lassen wird,

Damit die Spaltung möglichet glatt und vollständig vor a gehe, ist es notwendig den Spaltkessel gut bedeckt zu halten u dafür zu sorgen, daß keine Trennung der Emulsion eintrete. Dißs zich durch zeitwelliges Durchkrücken des Kosselinhaltes ir Durchsprudeln mit Preßhift vorhindern. Durch mehrmaliges Proziehen und Untersuchen des Fettes auf seinen Gehalt an freien Frakuren überzeugt man sich vom Fortgang des Spaltungspressense, unsch 24 Stunden gewöhnlich eine Höhe von 80°/, nach 48 Stund von 90°/, erreicht hat.

Für füssige Öle ist die günstigste Temperatur eine solt von 20 bis 25°C. Unterhalb 20°C geht die Spaltung zu langsam v sich, und bei Temperaturen über 25°C hält sich die Emulsion schloe hisn beginnt daher die Spaltung der Öle gewöhnlich bei 20 bis 22° und die während der Spaltung frei werdende Wärme erhöht da die Temperatur um 2 bis 5°C. Faste Fette werden am besten i Temperaturan, die es. 2°C über ihren Emisarrungspunkt liegen, f mentiert. Höhere Ansatziemperaturen als 42°C dürfen nicht wählt werden, da das Ferment sehen bei 48 bis 44°C seine Akti kraft verliert. Fette mit sehr hohem Schmelspunkt lassen sich dal fermentstiv nicht spalten.

Him Nachwärmen des in Spaliung befindlichen Ansatzes ist 1 sullatig, ist auch unnötig, da sich durch die bol der Spaliung f werdende Wärme die Temperatur des Kessellnhalts lange Zeit (Abernd gleichhält, wenn einigermaßen für die Isolierung des Gefäßes voorge wird.

Die Monge des sususetzenden Anzatzwassers richtet sich sach der zu erwartenden Glyserinmenge und beträgt 30 bis 40°/e von ier Fettmenge. Größere Wassermengen ergeben zu sehr verdünnte Byzerinwässer, eine zu geringe schädigt den Spaltungseffekt.

Die Menge des Ferments ist für die einzelnen Ole und Fette erschieden, und swar steigt sie mit der Verseifungssahl des su paltenden Fettes. Für Fette mit höherer Verseifungssahl (Kokosnd Palmkernöl) brancht man ungefähr 8°/e, für Fette mit verhältnissäßig kleiner Verseifungssahl (Kottenöl, Leinöl) 5 bis 7°/e. Bei fetten mit höherem Schmelspunkt werden meist 10°/e angewendet, veil ein Teil der Fermentwirkung infolge der höhern Ansatztempe

atur gowöhnlich dabai varioren geht.

Trennung der Spaltprodukte. Die nach Boondigung der Opeation im Spaltgoff bofindlishe Emulsion von Festislare, Glysorin ramor and Ferment wird durch Wileme unter Zuhllfenahme von Schwefel aure gowonnt. Man erwarmt mit indirektem Dampf und arbeitet len Kesselinheit durch Einführung von komprimierter Luft kräftig lurch. Ist die Temperatur auf ca. 80 bis 850 C gestiegen, so setzt nan unter starker Luftsuführung 0,9 bis 0,8 %. Schwefelelure von 10 Bé, die man auvor mit der Hälfte ihres Gewichtes Wasser vorlünnte zu Der Zusatz von Schwefeleinere bewirkt eine raschere fronnung der Emulsion, was sich durch den Farbenumschlag der Türrigkeit erkennen 1884. In wenigen Minuten ist die gewünschte Virkung erreicht. Man stellt sodann den Dampf sowie die Druck aft ab and überläßt die Masse der Rube. Innerhalb weniger Standen erfolgt eine erhobliche Klärung man wartet aber mit dem Ablassen rewöhnlich ca. 24 Stunden. In der /wischenzelt hat man für ein mice Warmhalten des Bottlehinhaltes zu sorgen und strong darauf n schon, daß nicht etwa durch Undichtheiten in der Dampfleitung iln Nachwärmen stattfindet und Bewegungen in die Flüssigkeit hinein rotragen werden, die das Absetsen verhindern.

Nach erfolgter Klitrung wird zuerst das unten besindliche slysorinwasser durch den Bodenhahn abgelassen, sodann durch den leitenhahn die klare Fettsture und schließlich durch den Bodenhahn die Mittelschichte herausgebracht. Leistere läßt man längere Zeit n einem offenen Behälter in einem möglichst warmen Raum stehen, vobei sich weitere Mengen Fettsturen und Wasser abscheiden, die nit dem andern Glyzerinwasser haw den Fettsäuren vereinigt werden. Hierauf wäscht man die Mittelschicht mit ungefähr gleicher Monge selben Wassers, läßt es absetzen, zieht das Waschwasser ab und verwendet es entsprechend, während man die ausgeschiedene Bettsäure

mmelt.

Beim Arbeiten mit dem Ferment der Vereinigten Chemischen Werke beirägt die Mittelschicht nur noch 2 bis 8°/e, während sie anfänglich, als man noch mit zerkleinertem Eisinusamen arbeitete, ziemlich erheblich war. Die Verluste, die bei der Auf-

arbeitung der Mittelschicht entstehen, sind bei der houtigen At gestelltung der fermentstätven Spelltung so gering geworden, daß i kann noch in Betracht kommen. Die Qualität der Produkte mals befriedigend bezeichnet worden. Die Festsäuren sind von so heller Farbe, und das Glyzerinwasser ist nach entsprochender Vereinigung geeignet, ein dem Autoklavenverfahren ühnliches Glyzer zu geben.

Die Ausbeute an Fettalure und Glyserin, die man bei den gewenten Fettapeltung erhält, ist aus nebensteherden Tabellemichtlich, von denen die erste der Versuchtunlage der Vereinigte Chemischen Worke und die zweite dem Fabrikbetriebe der Firms D Ohr Kuntze in Aschersieben entstammt. Bei der Aubeute muß man berücksichtigen, daß ein kleiner Teil der Fettalur

ans dom Risinnammen entstammt.

Hyseriawasser Des bei der fermentstiven Spaltung gewonne Glyzerin wasser enthalt neben Glyzerin, das 12 bis 15 % hoseli, Mancangulfat, Schwofelsture, wasserfoliche Fettature und Kiwel stoffe. Zur Reinigung verfährt man nach Bens*) wie folgt. I Hauptmengen der verunreinigenden Bestandteile werden mit kal milah in der Siedehitze estfernt. Nach erfolgter Filtration ka sur Entfernung des Kalküberschusses Schwefelellure bis zur schwa seuren Boektion sugesetzt und dansch eingedampft worden, m gowinnt dann aber ein gipshaltiges Rohglyzorin. Um ein reiner Produkt zo erziolon, behandelt man das mit Kalkmilch versete and filtrierte Glysorinwasser mit Barythydrat sor Entforming d Schwefelsture und dansch som Ausfällen des Knikes mit Oxal-tu-Das hierauf filtrierte Glyseriuwasser kann im Vakuum eingedam; werden und ergibt dann eine Handelsware mit 0,3 bis 0,5 %. Aschi gehalt. Der Gehalt an organischer Substanz beträgt 0,5 bis 1,3 * Das Rohglyzerin isst sich, wie alle Saponifikate, gut destiller and ergibt sin blankes Destillat, das sich ohne welteres auf Dynam glyserin versrbeiten lißt,

e) Das Krehitz-Verfahren

Bereits 1878 hat Tardani in England ein Patent erwerbs Kalkseife durch Behandeln mit kohlensuurem Natron in Natroneo umauseksen, das Verfahren scheint aber im Großen niemals zur Atführung gelangt zu zein. Später ist diese Idee von Peter Krobi wieder aufgenommen worden. Er verseift zunächst mit Kalk i offenen Gefäß, wie dies bei der gewöhnlichen Kalkverseifung in d Stearinfabrikation früher üblich war, wobel er das Glyzerin in vohähnismäßig reiner Form gewinnt und die Kalkseife mit Soda Natronseifs und Kalkiumkarbonat umsetzt.

^{&#}x27;) Von anderer Seite wird allerdings behamptet, daß das Glyserin au bei sorgfältiger Reinigung erheblich unreiner tet als des Glyserin aus der Au klavenversetiung und daß fermentetive Rolegiyserine mit einem Rückstand i sa 2%, nicht au den Seltenheiten gehören.
') Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. III, S. 53.

1. Spaisungeresuitate in der versuonsaninge der vereinigten unemisusen werae a.- u. in Charlottenburg.

		-	- · · ·		,		- 2		1	#	ě			Mittels	ehloht		
볿	ð	3		5 5	14	E CO	men.	50	1 3	4 2		o o) Jene	FO THOM		V _{OBB}	
		ħ	#	•	7	•	#			H	7	•	lt.	7.	lg.	4	
-	LetnOl, rob	877	208	ä	7	2	1	•	8	9	7.07	1.6	22	0.3	- 90	2	_
#	representa	표	213	ş	-	? Į	2	10	16	111	9	2 0	17	9	7	0,1	
•	Lottond, emerit	8	\$	ş	₹ _	Ēŗ	I	•	£	87U,6	9 10 10	Ĭ	ĭ	2	7	9 .	
4	•	913	3	3	<u>₹</u>	길	2	•	5	2	졒	٠ ,	9	\$	D	3	Ī
•	1	2	118	#	1,32	길	7	1-	£	8	9	0	ä	2	7	<u>2</u>	
•	ā	ğ	¥	ħ	<u>ā</u>	언	ŝ	2	æ	£	2	R,7	Ş	\$	18	ጟ	
-	Pulmbarno	3	#	\$	5.1	Ĵr	ž	70	£	夏	é	10,1	<u> </u>	ន្ទ	•	ծ	
₩,	•	818	828	\$	1 2,1	£ 0	Æ.	8	&	79.5	C44.8	10,8	83	8.0	В	o,	
	*	9940	0024	9'88	18,1	<u>6</u> 1)	¥	_ 1	7 138	118070	2'019	7'0	0#	3	ŗ	1,1	

2. Spaltungsresultate in der Seifenfabrik von D Chr Kuntze in Aschersleben.

1 Lebot	1167	1780	Ħ	•	-1- -1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-	Ę	8.9	3	0014	Ç	3	<u> </u>	3	8	ኔ
	6119		2	>	-L 10	35	_	5	#F.01	47	3	<u>2</u>	2.8	2	٥,7
8 Kottonell	5120	929. 1929.	걸	z	4,13	£ 17	건	â	3703	910	0,01	52	£,6	2	3
•	000		ŧ	7	<u>z</u>		7	2	993	3	9	<u>36</u>	8	8	 '-
	0104		뀵	건	į.	ζ	 -	晃	4818	15	3	120	7	3.5	<u> </u>
6 Pulmberroll	5087	2125	3	Ξ	جَر ت	ř	-,5	£	5008	11	114,7	1:86	1,7	#5	0,7
	Be. 80608	11000	7	Z	- -	おしえ	મ ^	g.	80.181	216%	94'6	98	7.7	2,002	984

Die Verseifung Die Kalkverseifung wird nach Patent Krebit in einem einem einemen, gut isolierten, nicht über 90 cm hohen, fischen Resvoir oder Zementbassin vorgenommen, welches das Doppelte von de Volumen des zu verseifenden Fettquantums faßt. Wenn also z. 3000 kg Fett verseift werden sollen, so ist dazu ein Beservoir v 7 obm Inhalt erforderlich Zum Einleiten von direktem Dampf genf eine Dampfleitung von 1 Zoll Durchmesser in Form eines Kreuz das drehbar ist und dessen Böhren für die Ausströmung sohr gegen den Boden gerichtet sind Dieses Dampfkreus ist mit ei fischer Verschraubung befestigt, so daß es nach Beendigung d Operation longemecht und hochgesogen werden kann.

Der sur Versolfung erforderliche Kalk soll mindestens 90° CaO, keine oder höchstens 1°/0 Magnesia enthalten und frei vir Chloriden sein. Bei der Berechnung des Kalkes (OsO) ist dars su achten, daß der Überschuß steis 0,5°/0 über die äquivalen Menge betragen soll. Hin größerer Überschuß gibt eine sehr trocker Kalkseife, die sich schwiarig mahlt und sehwer beneist, während d Anwendung von su wenig CaO eine schmierige Kalkseife su Folge hat.

In das Verseifungereservoir läßt man im dreifachen Gewicht derforderlichen Kalkes kaltes, reines Wasser, möglichst Konden wasser von der Glyzerinwassereindämpfung einfließen, worauf d Kalkstücke eingebracht werden. Auf diese Weise löscht sich de Kalk ruhig und gleichmäßig, und die Kalkmilch kann leicht vorührt werden (Die Kalkmilch erhält, wenn das Wasser 15° hatte, durch das Löschen des Kalkes eine Temperatur von 78° (

Nachdem die Kalkmilch gleichmäßig vermische und etwa von handere Steine mit der Kriicke susammengerogen und entforn sind, 1884 man den geschmoksenen Fettensetz zulaufen. Währen des Zulaufens kann der ganze Inhalt verrührt werden, zo daß ein Emulsion entericht, in der die Kalkmilch verteilt ist. Jetst wir des aufgezogen gewesene Dampfkreus heruntergelessen und an geschraubt und das Dampfventill geöffnet. Bei dieser Gelegenhei ist mit der Kröcke noch etwas nachsuhelfen, damit eine rech innige Emulsion entsteht. Wenn die Tomporatur bis auf 90° (oder nahe an den Siedepunkt gestiegen ist, wird der Dampf ab gestellt, das Böhrenkrous abgeschraubt und wieder boohgesoger und das Reservoir mit einem starken, gus sohließenden Holsdecke und Matratson oder Säcken sugedeckt, wonach alles der Ruhe übe Nacht überlassen wird. Besüglich der Temperatur ist zu beschten daß, je mohr freie Fettalure in dem zu verzeifenden Feit enthalter ist, um so wentger Willense erforderlich ist. Bei einem Fettementz der über 25% freie Pettenure enthält, darf die Temperatur nich mehr als 90 % betragen. Gans frische Fette, wie Kokosol, die nu wenig freie Feitefluren enthalten, branchen eine Temperatur von 98

[&]quot;) D B. P Nr 155 108.

is 100 °C. Bei Beobschtung dieser Wärmegrade tritt die Reaktion ed frischen Festen nach 2 Stunden, bei Anaktsen, die viel freis estallure enthalten, trots der niedrigen Temperatur schon nach 1/a is 1/, Stunden ein. Des Eintreten der Reaktion macht sich daurch bemerkbar, daß Dämpfe aufzusteigen beginnen. — Der Verunf der Beaktion darf nicht durch Aufheben des Deckels gestört erden, - Am anderen Morgen kann aufgedeckt und die entandene trookene, porties Kalksetfe, die looker wie Gebliek ist, ausebracht und gemahlen werden. Hierzu hat zich die Heinsmannohe Spezialmühle mit großen Vorbrechern am besten bewährt. u ihrem Betrieb genügen bei 100 Umdrehungen in der Minute 3 bis PS. Bel einer Verseifung von täglich nur 8 bls 4000 kg Fett ist zu mpfahlon, die lookere, noch warme Kalkneife mit Speten in die lühle werfen zu lassen. Für größere Quantitäten lohnt sich die natellung eines Kalkseifenbaggers von Heinsmann, der die .alkseife gleichmäßig und rasch auf die Mühle bringt.

Die Mahlung darf nicht zu grob sein, sonst läßt die Glyserinusbeute zu wünschen übrig, und die Umsetzung der Kalkseife erprächt längeres Kochen, ist die Mahlung dagegen zu fein oder zu ulverig, so benetzt sich die Kalkseife schwerer, ballt sich zusammen nd läßt das Glyserinwasser nur langsam absiekern. Die unteren Valsen der Mühle sollen so gestellt werden, daß sie es. 3 mm Spiel sum haben und Kalkseife von der Korngröße kristellisierten oder

oriobenon Salzos fallen lasson.

Entripserialsierung. Zur Beförderung der gemahlenen Kalk eife in den "Entglyserinisierungsturm" dient ein Baggerwark, iemen Betrieb ½ bis 1 PS erfordert. Dieser "Turm" ist ein dünn randiger eisemer Zylinder der ein Mannicch und einen Doppelbeilen weitzt. Der obere Boden besteht aus zwei gelochten eisernen Platten, lie eine feine Sieb- oder Tucheiniage haben. Am unteren gewölbten Boden ist ein Ablaßhalm angebracht, der zwei Anschlüsse vereinigt. Die eine Leitung führt in die Glyserindulampfpfanne und die anderen das Beserveir für sehwaches Glyserinwasser

Der Entglysserinierungsturm soll die sweieinhalbfache Monge des fettansaksen famen. Ein Turm für einen Pettansaks von 8000 kg oll z. B 7,5 ohm Famungsraum haben und in diesem Falle nicht iber 4 m hoch sein.

Um täglich regelmäßig 8000 kg Fett verarbeiten zu können, dad swei Verseifungschrichtungen sowie swei seicher Glyserin unswachungstürme erforderlich, es empfichlt sich aber drei Türme u benützen, um erstens alles Glyserin zu gewinnen, und zweitens, inen gewissen Vorrat an Kalkseife aufzuspeichern Nachdem die Kalkseife gemahlen und gloichseitig in den Turm befördert ist, iffnet man den Dampfischen, der sum Dampfischlapparat führt. Dieser sangt aus dem Beserveir schwaches Glyserinwasser bzweißes reines Wasser und drückt es durch die Druckleitung auf den äntglyserinierungsturm, wo am Ende der Leitung eine rotterende Brause ungebracht ist. Die Brause beduscht von oben die Kalkseife gleich-

mäßig so lange, bis alle Kalkaeife vom Wasser bedeckt ist. In Regel sind hier 80 % des Fettensatzes helßes schwaches Glysos wasser baw reines Wasser erforderlich. Die so unter Wasser setzte Kalkaeife (erste Dusche) iäßt man über Nacht stehen, andem Morgen öffnet man den Hahn am Boden des Turms t läßt das Glyserinwasser in die Eindampfpfanne laufen. Dieser m Absug Hefert anfangs ein Glyserinwasser von 6 bis 7° Bó (18 20 % Glyserin), das nach und nach schwächer wird und suletat 2° Be abläuft. Der durchschnittliche Glyseringshalt des gansen orm Absugs beträgt, je nach dem Glysoringshalt der Fette, 12 bis 16 Glyserin (4 bis 5° Bé). Fette mit einer Verseifungssahl von ru 200 ergeben durchschnittlich 10 bis 12 % Kokos- und Palmkon (Verseifungssahl 240 bis 250) 15 bis 18 % iges Glyserinwasser

Nach Ablauf des ersten Absugs erhält die Kalkseife eine zwe evil dritte Dusche von reinem Wasser, die am nächsten Morg in das Resurvoir für schwaches Hyserinwasser abgelassen wird. I Hinfachheit wegen kann der zweite Absug auch direkt mit dem Dam; strahlapparat abgesangt und auf den nächsten frisch gefüllten Turgedrückt werden. His ist darauf zu achten, daß der zweite in ietzte Absug gut abläuft oder gut abgesangt wird, damit die Ka

selfe unten micht nas bleibt.

Der erste Glyserinsberig wird in der Eindampfpfanne oh welteres and ca. 45 % Glyseringohalt eingedampft Wenn Kondor wasser sur Fabrikation verwendet wurde, so enthält das Glyser nur etwas Ca(OH), und geringe Mengen Kalkseife. Der freie Ät kalk kann schon während des Rindampfens durch Zugabe von etw reiner Fettelure in Form von Kalkneife ausgeschieden werden. B dieser Gelogenheit scheidet sich auch der größere Tell der vorh im Glyserin enthaltenen Kalkacife mit ans. Das so behandel Glyssein wird dersuf filtelers und kann im Vakuum suf 28° 1 fortig eingedampft worden. Wenn unreine Feste vererbeitet werde so ist es notwendig, des halbeingedampfte (Hysoch außerdem nox mit sohwelelsaurer Tonerde evtl. auch Oxalaliure zu behandeln, u die organischen Verunreinigungen und den Kalk vollständig en suffillen. Bei einiguemaßen stehverständiger Behandlung rosultio ein heligelbes Ia Saponifikai-Rohglyserin, das bei einem spesifische Gowicht von 1,24 89 bis 90 % Glyserin, 0,5 bis 1 % organische Rückstand und 0,3 bis 0,5 % Asche enthält. He kann mit En färbungspulver oder Knochenkohle leicht heller gemacht werder Tran und viel Leim und Elweißstoff enthaltende Fette sind vo der Verseifung mit schwacher Schwefeleiture zu behandeln.

Umsetsung der Kalkseife in Natronselfe Die vom Gly serin befreite Kalkseife wird durch das am Boden des Turme befindliche Mannloch abgelassen und nach einem Selfenkesse befürdert, in welchem ihre Umsetsung mit Soda zu Natronselfe er folgt. Dazu verwendet man am besten eine salzhaltige Sodalösung die 18 bis 20 % mehr als die theoretisch notwendige Sodamengs enthält, mit der doppelten Menge Wasser und 5 % des Fettensatses

lowerbessis. Nuchdem diese Lösung in dem Selfonkessel, dessen assungeraum etwa das Drelfache des Fettansatzes betragen soll, um Kochen gebracht ist, wird die Kalksoffe langsam über einen treutelehter eingestreut. Während die Masse weiter siedet, geht le Umestaung ohne jode stürmische Beaktion meist in 2 bls 8 tunden zu Ende. Sobald Kalkseifenteilehen in der kochenden Masse icht mehr sichtber sind, wird die Natsronseile ansgeselsen und deach einer ca. zwölfstündigen Buhe überlassen. Die Unterlange und or Kalsinmkarbonatachlamm habon sich dann abgesetst und werden ı besondere Behilter abgesogen. Der Kalkschlamm wird mit heißem /asser liberancenert und evil unter Zusatz von etwas Atzlaure so alt verdünnt, daß sich die darin noch befindliche Natronseife zu nem dünnen, nicht zu zähen Solfenleim lösen kann. Hiersaf wird er Kalk mit Hilfe einer Filterpresse abfiltriert und mit heißem /meer anagolangt. Er hinterbleibt dann als ein trockener Kuchen. er bei richtigem Arbeiten höchstens 1 % Soffe enthält und wieder shrannt und von nouem verwendet werden kann. Die salzheitige nterlange kann beim niichsten Sude wieder verwendet werden.

Die Umsetzung der Kalkwelfe mit Kallumkarbonat (Pottasche) i Schmiorseife bietet noch Schwierigkeiten.

f) Vergleichung der verschiedenen Fettspaltungsverfahren miteinander

Wenn wir die verschiedenen hettspalzungsverfahren autereinander orgielen, so ergibt sieh, daß jedes seine Verteile und jedes seine schtelle het und man nicht das eine exter das audere als das unter ien Umständen beste empfehlen kann. Welches Verfahren im Einzellie versusiehen ist, hängt gans von den gegebenen Verhältnissen ab.

Das Autokiavenverfahren liefert gute Rohmaterialien, vorausmetat, guto Fottelluron und tadolloses Glyzorin. Die Hauptschatteniten bei der Autokiavenverseifung sind die hehen Anlagekosten, s der Autokiev ans Kupfer sein muß, und die starke Abautsung w verbleiten Goffice, in denon die Kalk, Magnesia- oder Zinkseife irch Schwefelsture zorsetzt wird, häufige Reparaturen baw Ermorang nötig macht. Die Arbeit am Autoklav erfordert große orgfalt. Trots der hohen Temporatur, die bei 6 Atm. 160° C beagt, orbali man bu Autoklavon hollere Fettaluren als beim Twitchell mfahren. Mit dem Autoklaven ist es möglich, in 24 Stunden swei, , worm nötig, droi Chargon mit großer Sicherheit zu spalten, eine eistungsfühligkolt, die kehr anderes Verfahren erreicht. Bei swei hargen ist der Spaltungagrad unschwer auf 90 bis 95 % freie Fetsuren zu bringen, während man bei drei Chargen nur ble 85% treis ettaluren recimen kann. Das durch die Autokiavenverseifung geonnene Glysorin ist sehr rein. Für eine Fahrik, die keine Hochdruck umpfiressol besites und für die Spaltungsanlage auch komen solchen inteller will, verbietes sich des Verlahren ohne weiteres. Bei den midgen Kupferpreisen ist die Berichtung einer Autokieven-Fettspeltung einfach ummöglich, de man wegen der hehen Abschroibur mit den übzigen Speltwerfahren nicht konkurzieren kann.

Die Schwefelskereverseifung hat nicht mehr die Bedout wie früher Die bei diesem Verfahren, das nur in Steadinfabriken Anwendung gelangt, gewonnenen Nebenprodukte, Glyserin und Ollassen an Qualität sehr zu wünschen fibrig. Die saure Verseif kommt heute fast nur noch im sogenannten gemischten V fahren zur Ausführung.

Das Twitcheliverfahren, durchgeführt mit Pfeilringspa oder Kontektspalter, empfiehlt sich vor allem durch uiedrigen Anlagekosten sowie dadurch, daß es unter gowöhnlich Druck durchgeführt wird med keinen Hochdruckkensel benöt de nur Kochdempf verwendet wird. Allerdings muß ein Nice druckkessel such des Nachts bediens werden, um die Spaltnicht unterbrechen zu müssen. Da die Temperatur 100° U ni überstelgt, and die Fettaluren verhältnismäßig hell. Brüher wu öther geskingt, daß das durch das Twitchellverfahren gewonn Chyserin weniger rein sei als das aus der Autoklavenverseifung b vorgagangene, eine Klage, die wohl länges verstummt ist. Bei ri tiger Reinigung des Glyserinwassers erhält man ein einwandfra Robelyserin, das nur bis 0,30 % Asche beim Vergithen hinteris Die Hauptschattenseite des Twitchellverfahrens liegt in der lang Spaltungsdauer, indem man sur vollständigen Durchführung ei Operation swei Tage rechnen muß. Eine Foreierung des Betriebes beim Twitchellverfahren nicht ausführbar, da die Spaitung notwon cine gewiese Zeit zur Kochung beaucht. Für Spalibetriebe, die s neu einrichten wollen, konnnt heute wohl nur die Twitchelispelte in Betracha

Der Hauptvorteil der fermentativen oder ennymatisch Fettapaltuag liegt darin, daß das Verfahren bei sehr niedru Temperatur ausgeführt wird, sehr schöne Festeluren liefert, sow daß eine sehr einfache Apparatur erforderlich ist. Die Hauptschatte selte des Verfahrens liegt in der sogenannten Mittelschicht. We man auch durch Zentrifugieren den größten Teil der darin euth tenen Pettelluren gewinnen kann, so bleiben doch immer noch eini Prozente surück, die nur durch Vorseifung nutsbar gemacht word komen. Aus diesem Grunde kommt das Verfahren für eine Fahr die Fettenuren zum Verkauf erwongt, nicht in Frage und ist nur f die Seifenfahriken geeignet, die die gewonnenen Festsäuren selbst vo arbeiten. Ein weiterer Nachteil des Verfahrens ist, daß sich Fei mit hohom Schmelspunkt, wie Talg und Palmöl, schlecht damit ve arbeiton lassen, sowie, daß sos dem Ferment Hiweißstoffe in d Glyserinwasser übergehen und es verunreinigen, die selbst durch sor faltigate Reinigung nicht vollständig zu entfernen sind. Der Speltung grad is schwer über 90 /, freie Fettsäuren au bringen. Für B triebe, für welche die angeführten Nachtelle nicht von Bedeutzu aind, ist die fermentative Fettapaliums wagen ihrer Binfachheit ut Billigheit zu empfehlen.

Des Krehttsverfahren ist kein Fettspaltungs, sondern ein Verseifungsverfahren und eignet sich nur für solche Betriebe, die imstande sind, die gewonnene Kalkseife auf Alkaliseife zu versrbeiten, also nur für Setfenfahriken, im besonderen für Totlette-teifenfahriken.

Ein großer Versug des Verfahrens liegt darin, daß die sämtichen Operationen in olsomen Gefäßen ansgeführt werden können. Die Herstellung der Kalkseife und das Auswaschen des Glyserins uns ihr bietet keine Schwierigkeiten, wenn die von Krebits gerebenen Vorschriften genau eingehalten worden, dagegen ist die Umsetsung der Kalkseife mit Boda in Natronseife eine Operation. lie mit großer Aufmerkeamkeit und Sorgfalt gehandhabt werden muß, da der Kalkschlamm hartnickie Seife zurückhält und nur bei torgrammatern Amswaschen verhindert wird, daß wertvolle Stoffe mit iem Kalkuchlamm vorloren gehon. Sehr lästig ist das bei der Umsetzung der Kalkseife sich orgebonde Abfallprodukt, der kohlen soure Kalk, der aber bei richtiger Ausführung des Verfahrens nicht n breitger Form sondern in fosten Kuchen, die leichter verwertbar and, exhalten wird. Die nach dem Krobitavorfahren gewonnenen leifen sind sohr hell, weshelb das Vorfahren gom sur Anfertigung on Grundseife für pillerte Tolletteselfe benutzt wird. Das cowonnene Glyserinwamer ist roin and gibt, eingedampft, ein gates Sobglysorb L

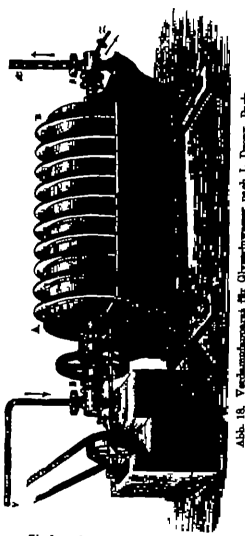
g) Die Verdampfung von Glyzerinwasser auf Rohglyzerin.

a) Die Vordampfung in offenen (lefaßen.

Diose erfolgt wirtschaftlicherweise im Vakuum. In offenen Beikkern läßt sich Rohglyserin nur bla auf etwa $50^{\circ}/_{\circ}$ Reinglyserin
ihne nennenswerte Verluste einzileken. Darüber hinaus siehen berächtliche Mengen Glyserin mit den Wasserdämpfen ab, die nicht
elten bis $10^{\circ}/_{\circ}$ Verlust orgeben. Sie lassen sich vermindern, wenn
orgedämpften Glyserin mit 16 bis 17° Be in eine Verdampfpfanne
rebracht und diese mit einer dieht anfaitzenden Haube verbunden
rird, an deren höchster Stelle ein mehrere Meter senkrecht hoch
ohender Brüdenabsug ins Freie führt. Die Verdampfung geht wehl
twas langsam da ein Teil des Brüdens wieder kondensiert, aber
nit diesem Teile wird füchtig gewordenes Glyserin niedergeschlagen,
reiches bei offenen Pfannen verloren ginge. Für das Abdampfen
m offenen Behälter benutzt man gewöhnlich mit Biel ausnechlagene und mit kupfernen Schlangen verschene, flache, eiserne
fannen. Zum Heisen dient meist Abdampf.

Bine wosentliche Verbessrung offener Abdampfvorrichtungen edeutet der in Abb. 18 abgebildete, von Léon Droux kontruierte Evaporator Der Apparat besteht aus dem rotterenden notallenen Zylinder AB, an dem sich die hohlen Achsen SS beinden. Durch sie tritt der Dampf ein und nachher wieder aus. Hine unsahl Bippen, die sich auf dem Zylinder befinden, erhöhen die

Heisfiliche gans bedeutend, der Zylinder taucht in die Filinzigl die verdampft werden soll, ein. Durch eine aus der Zeichnung sichtliche Vorriehtung wird der Zylinder in langsame Undreh gesetzt und ist dann bei jeder Umdrehung mit einer Schicht



Flündricht bedocks. infolge three dunnen I auch boi vorhilitatemi niedrigor Tompor leicht vordaunnfa. Dempirement (i bel Sab Man kann niedriger Temperatur ench mis a Jacob on Dimpton arbeiton Salso, die sich an Oberfiliehe den Zyline absotzon. konnou НЩе alnes Напи leicht entfornt wer-

Rine Minitche K struktion ist unter a Namen "Wetzelpf ne" längere Zeit in i land im Gebrauch wesen

Wonn der Kalzen des Glysorinwannorn der Autoklaven verseit anch night hook ist. stolgart or sich mit Konsontration und reight in dem auf 28 eingedampiton Glyz doch immorbly nonnonswerto Mouga. der Bestand an nok Salzon schon von v harain hoah, so botm Bhulampion Tell dor Salso aus internations die soblanco.

Sind such noch so gute Binrichtungen vorhanden, und wird s noch so sorgfältig gearbeitet, so sind doch stets flakse im Glyss wasser gelöst, die tells sus dem sur Autoklavierung dienenden Wa stammen, tells durch andere Umstälnde wie durch das Spaltm oder durch die Vorreinigung hineingekommen sind.

β) Die Vordampfung im Vakuum.

Vielfach wird beute im Vakuum komsentriert, was je ohne Zweifel am rationellaten ist. Zu dem Zweck wurden verschiedene Syteme konstruiert, worauf wir weiter unten näher eingehen.

Wird die Konsenkration in Vakuumapparate verlegt, so ernodrigt man den Siedepunkt, spart also Kohle und vermindert die
Hyserinverluste, du erst bei 80°C im Vakuum Sparen Glyserin mit dem
Brüden ziehen. Du aber von da au die Temperatur des Rohglyserins
m Vakuum rasch steigt wird die Zeit, während wolcher Verluste
suftreten, so verkürzt, daß letztere kaum neunenswert sind (vgl. 8.925).
Durch Belbehaltung einer niedrigen Temperatur verfärbt sieh Rohdyserin auch weniger als in offenen Pfannen.

Eine Glyserinwasservordampfanlage (a. Abb. 22) besteht ans dem Vordampfkörper mit Schaumverlage, dem Einspritzkondensator und der Vakuumpumpe.

Von den Verdampfikörpera wählt man die stehende Form. la Clyxerin doch eine zum Schäumen neigende Füllseigkeit vorstellt. Die Erhitzung des Kochgutes kann durch Spiralschlangen oder feinröhren geschehen. Jene lamen keine so große Heinfläche in den ordampforn unterbringen, dafür kann die inkrustation nie in großer itärke auftreten, da sie, durch plötzliche Abklihlung von sugezomem Glyzorinwager oder auch durch achwaches Schütteln, hervererufen durch die Waltungen des Kochgutes. In Form von Schalen on den Heissehlangen abfällt. Helsröhren gestatten, eine größere feixilitehe untersubringen, doch eind die Inkrustationen schwieriger u beschigen. Anlaß zur inkrustation gebruiche Kelkshen Kalksalzornehiglich (ilps. Dieser belegt die Heistläche mit einer steinartigen whicht die eine Warmelbertragung rogar ausschließen kann. Bendet nich das Glyserinwasser withrend der Rindickung auf 28° Betändig in kalkalkalischem Zustande, so fat die Inkrustation leeker, oringer, und die Wärmelibertragung dann nuch gegen das Ende er Konzentration nicht wesentlich gestört. Der meks nur breifge kolag wird vom Glyxerinwamer der neuen Charge gleich gelockert and von der Hotziläche woggospillt, oder springt als Schale von hr los. -- Notwoodig bleibt trotz alledem eine gründliche Stubeung der Heisfläche in bestimmten Zeitalsschnitten.

Die Verdampfapparate sind aus Risen, seltener aus Kupfer herostellt. Risen genügt dazu vollsbändig. Um Wärmeverluste durch itrahlung zu vermeiden, ist der Verdampfkörper isoliert.

An Armaturon sind außer reichlichen Schanglacen ein Filizzig teitsanzeiger, Thermometer, Vakuummeter, Entlützungshahn und Probeblaßhahn sowie ein Sicherbeitsventil verhanden.

Auf dem Wege der Brildenführung vom Verdampfer zur Kononzeiten ist eine Verlage (Übersteiger) hart an dem Verdampfeürper ingeschaltet. Mechanisch mitgerissene Glysorinwassertoffehen werden ier durch Prollbleche oder Schneckenwindungen, welche die Vorlage ansfüllen, surückgehalten und in den Flüssigkeitsraum des dampfors surückgeleitet. Die Brüdenleitung bis sum Konden wird aus stärkerem Risen, allemalis Gußeisen, gewählt, da sigespaltenen flüchtigen Festelluren und auch der im Brüden en tenen Kohlenslure besonders ausgesetzt ist.

Durch die Brüdenkeitung erreichen die Brüden den Rium kondensator. Dieser kann entweder mit der Luftpumpe unn

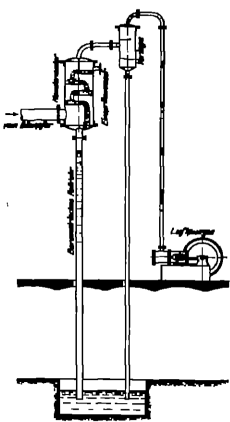


Abb. 19 Burggetrieche Kondensation.

har vochunden, oder bar teleph sein an ihn sal die Leitung einer Trocker pumpe. Man spricht was c barometrischen Kon sator, well das mindest lange Wassorabfallrohr, we an dem Einspritzkonden angebracht ist, mit der enthaltenen Wasserskule aamosmbärischen dan Gleichgowicht hait, nie wienermaßen ein Barer voratelli. Die Temperature Abfallwamera (Brüden Einspritzwasser) stoht mit Jewelligen Vakuun der A in alnom bestimmten von Dio Temperatur nisec. Abfallwageous goli dalici niedrig gehalten seln, dal Luftloore des Kondous nicht unter der Danubusn cles Abrallwamors su loider Abb 10 solgt die sligen Anordnung olner barom schon Kondonsstion in bindung mit olnog Troo luitpumpo.

Man gibt in der Praxis Grad des Vakuum in em Qu silberatulo an, Ist die L

leere vollkommen, d. h. jode Luft aus der Vakuumanlage omt worden, so seigt des Vakuummeter 76 cm, unter atmosphäria Luftdrucke steht der Zeiger auf 0. Die vollkommene Luftloere om man in den Betrieben nicht, da der Brüden und die Luft, di Hinspritswasser und im sugenogenen Glyserinwasser enthalten dagegen wirken. Glyserinwasser siedet unter einem Vakuum 70 cm sehen bei etwa 60° C.

Um das Vakuum von 70 cm su exhalten, genügt die Kor antion der Brüden allein nicht, es müssen auch noch die unkor ierbaren Gase, vornehmlich mit dem Einspritzwasser sugeführte Luft, turch Absaugen mit einer Vakuumpumpe entsfernt werden. Davon

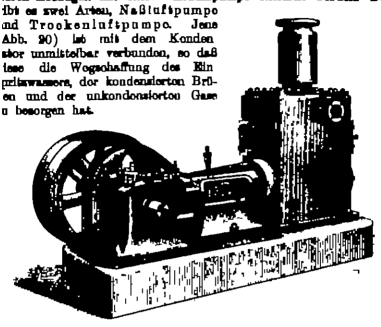


Abb 20 Vasluftpampe

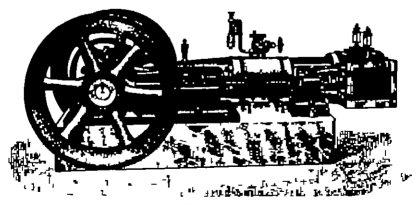
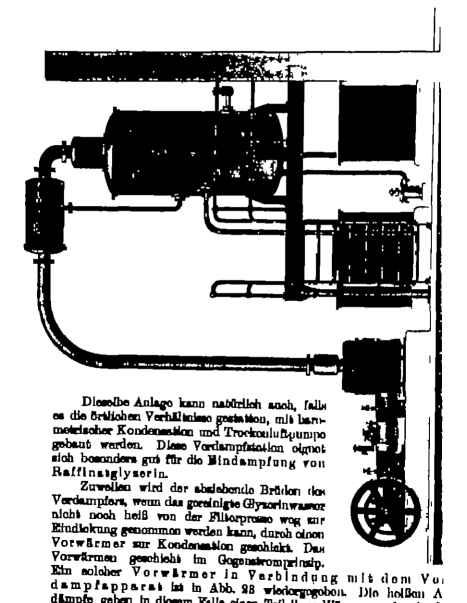


Abb. 21 Trockenhaftpumpo

Diese Art der Kondensstion (Machkondensstion) ist un wirtschaftlicher is die berometrische, woll sie eine größere Kühlwassermenge und desalb eine größere Luftpumpe mit größerem Kraftverbrauch erfordert.

Abb 31 stellt eine Trockenlufspumpe mit Dampfhetr von der Firma C. E. Bost & Co., Dreeden, vor

Die Verbindung einer Naßluftpumpe mit einem (Hyxon wasserverdampfer samt Schoumvorlage seigt Alik, 22



dämpfe geben in diesem Falle einen Teil ihrer Wärme an das in de Verdampfer gelangende Glyzorinwasser ab. Der Verwärmer Fenthält e shrbindel, durch das Glysorinwasser bei a eintritt und bei b den swärmer verläßt. Der helße Briden das Verdampfers umsicht me Heisrehre in entgegengesetzter Bichtung und erwärmt das sohgut auf 50 bis 60°C, tritt also bei A in den Verwärmer ein d verläßt ihn bei B um dann erst in den Einspritzkondensater gelangen. Die Einsaugieitung geht also vom Glyserinvorratebälter über a und b sum Verdampfkörper. Die Schaumverlage zu m Verdampfer ist über diesen gelagert, als Heissystem sind Stede-

uro gowahit. Bolm Eindempfon von vaccinwasser vorfährt man der Weise, daß gereinigtes vectinwamer so lauge in n Vordammfor eingesogen d verdamnit wird, bis ein helyzorla von mez. Gow 14 bel 15° (d i 28° Bé cions let und awar in der non, wie sie dem Größen haliniese des Verdeninf paratos cutamirioht. Dio mnoratur stoigt von 50 bis O (Anfangu-Kochtomnour allmähilch und beträgt oblace Dichte 05 bbs 100.

You Verdainider weg halt day Roluglymorin Glym öst und ausgeschieden von noch helß geilltert ٦] Die in der Filter bleDondon Hiltor shon boutchen varwlegend i Clina, alo woedon mit Bem Wasser on tall Bt and Wasser does Verunder wieder sugoführt. io gowinio Alkalitati bloiba tohon and bu bel weltorer wrboitung (Dostfilation)

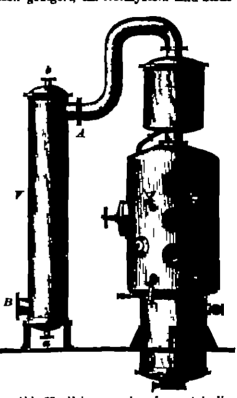


Abb. 23. Vakuumvurdampäappanas in Verbindung mis olnem Vorwärmer von O. E. Rost & Oo., Dranden.

orderlich (lutes Saponifikat-Robglyserin soil unter 0,5%, Asche und ter 1%, Frockonrückstand haben. Die Farbe ist melst strehgelb. Der Kohlen verbrauch der Glysorinwasserverdampfung richtet ist nach der Wirsschaftlichkeit und der Führung der Verdampfungsage, er beträgt im Durchschnitte für 100 kg handelsählichen Bö-grädigen Robglysorins, aus 5-Bö grädigen Glysorinwasser herteilt. 65 kg Kohle von fünffacher Verdampfung.

Die verschiedenen Arten Verdampfkörper. Von den violen en Verdampfern, die in der Elyserinindustrie Verwendung finden

erfüllt olgentileh jedes System seinen Zweck gleich gut, falle be Anschaftung des Vordampfers auch auf die Quanten Rücksicht nommen wurde, die su vordampfen sind. Es hat gar keinen Zwfür eine tägliche Produktion von 500 kg Robglysorin einen Sch verdampfer mit täglicher Leistung von 2000 kg Robglysorin a schaften. Dasu genügt ein kleiner stehander Vordampfer mit Schlan rohr- oder Hebrohrsystem.

In Abb, 241) ist om Verdampfor mit Heisrehrsystem im Schrakinstert. Um eine Zirkulation, eine geregelte Filmsigkeitsbewei

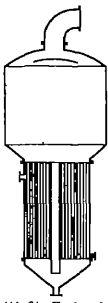


Abb. 94. Verdampf körper mit Hobschrsystem.

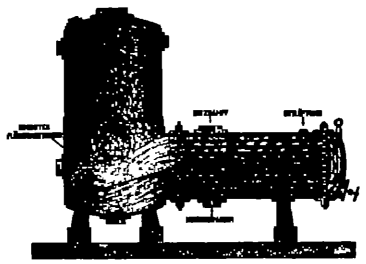
zu bekommen, die zur ökonomischen Aumuts der Wärme notwendig ist, wird in der Mitte Heiskürpers ein erweiterten Rohr angebracht einem nolchen Durchmenor, daß das Glyswager in dem Rohre nicht zum Sieden kon Die durch das Verdampfen schworer gewort Flündgkeit fällt vom Verdampfraum aus das Zentralrohr nach dem unter dem körper befindlichen Baum, treiht hierdurch diesem wieder andere Flündgkeit durch die Strohre nach oben, worauf die letztere durch Verdampfen schworer wird und ihremeits wir nach unten sinkt, und sieh das Spiel so wieder

Bei der Verdampfung in stehenden H
körpern sellte das Verhältnis des Durchmes
des Heiskörpers zu dessen Höhe wie 1 10 n
überstelgen, da sonst die mit der Wärmen
tragung verbundene Auftriebsenergie eine größ
sein muß, um die Widerstandshöhe zu überwim
Die Widerstände sind nicht nur als Reibungen
Kochgutes in der Heisfläche, sondern auch
Früstigkeitsdrucke des Kochgutes zu suchen.
Würdigung dieser Nachtelle, die sich gegen
Auftriebsenergie richten, verlegt man heute so
die Erhitzung des Kochgutes außerhalb des Koch

So wurden in den lotsten 10 Jahren auch Verdampfapparute in Glysorinindustrie eingeführt, welche den Heiskörper vom Verdamp getrennt führen. Die Maschinenbau-A.-G "Gelsorn-Grimma" Grimma (Sachsen) liefert einen solchen von ihr patentierten "Schnverdampfer", den wir in Abb. 25 wiedergeben.

Die Wirkungsweise ist im Bilde deutlich absnechen. Der ras Umlauf der su verdampfenden Unterlauge ergibt hohe Leistung i vermindert, was auch wesentlich ist, die Bildung von Inkrustation Treten diese doch auf, so erleichtert die wagrecht gelegene H kammer die Beinigung außererdentlich, denn nach Wegnahme angeschraubten Heiskammerbodens liegen die Böhren frei

³) Koubgen, Selfenfahrikana 1916, S. 428.



Also 25 Schnitt durch den Schnollverdampfor System Grimme.

Der Holzkörper schließt an einen stehenden Zylinder en Verdampfer, an. Kraterer ist durch eine Scheidewand geteilt, durch eiche dem Heistlampfe der Weg gewiesen wird. Dieser heist enst ie Rohre der oberen Hällte des Heiszvänders und wird dann durch

ic Scholdowand geswungen edicuntoro Halifto zu troton m such dort das kochgut ı don Rohren su behelsen. has keedight folgt dom Vouum und wird in Gegonrom vom Bodon des Ver amptora durch die Heis-Shron des liegenden Zylin ors nut großer Gesehwinigkeit durchgesogen. riiden trenns **elch** 1m chondon Zylindor, lümigkeit tritt nouerdings i don Holsreum and wloderolt dies so lango, bis dieso .obglywerinstärke 18° Bó ekommon hat, worauf das ntige Rohglysorin vom Boon des Verdampters abgeogen werden kann.

In der Wirkungsweise hullen ist der Schnell inkulations-Vaknum-

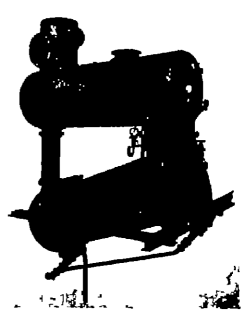


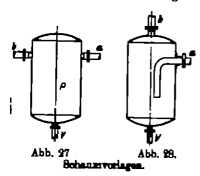
Abb 26. Verdampfor Brandi

verdampfor der Firma G Sauerbrey, Maschinenfabrik A G Straßburg. (Siehe Unierlangenverdampfung.)

Der Verdampfer Patent "Brandt" der Firma Munk Sehmitz in Köln Poll (Abb. 26) besitzt auch die Trennung von Heiz- und Verdampfraum, wobei aber die Zirkulation durch d schräge Stellung des Heizraumes noch unterstötzt wird. (Siehe aus Unterlaugenverdampfung.)

Wie überall dort, wo es sich darum handelt, große Monge Wasser zu verdampten und die Wärme des Brilden auszunfilm ist man auch in der Fettindustrie, insbesonders bei der Verdampfun von giyserinhaltigen Wässern, bemüht, die Eindampfung im Zwei ode Dreikörpersystem durchsuführen. (Siehe Unterlangenvordampfung

Schamevorlage oder Saftfänger, auch Übersteiger gemann sind meist kielne Gefäße, aus starkem Blambloch hergestellt, en weder Begend oder stehend hart an den Verdampfor angeschlosser mit der Bestimmung, mechanisch mitgarissene Kochguttellchen au dem Brüden auf dem Wege vom Verdampfor zur Kondonestlo-



sbenhalten und sie in den Flüssigkeitsraum des Verdampfkörpen
surückruführen. Ein guter Baft
fänger ist daher eine Netwendig
keit, wenn kein Glyserinverludurch Schäumen den Kochgute
eintreten soll. Durch Verringe
rung der Geschwindigkeit un
Bichtungsänderung den Britden
stromes gibt er mitgerimenne Fitssigkeitstellehen ab die sich ar
Boden der Verlage sammeln, wäh
rend der dampförmige Teil de

Brilden weiter sum Einspritzkondensator geht. Die Abbildunger 27 und 28 stellen einfache aber gut wirkende Schaumverlagen in Schnitte vor Der Brilden tritt vom Verdampfor weg bei a ein, bei aus. Bei V läuft die zurückgebaltene Filmsigkeit dem Filmsigkeiter raume des Verdampfors zu. P ist eine Preliwand.

Die Gewinnung von Glyserin bei der Fabrikation von Türkischrotöl.

Die "Türklachrotöle" sind Ölbeison, die in der Textil industrie Verwendung finden. Sie dienen zur Imprignierung des Baumwollfaser, um sie für gewisse Farblacke aufnahmoffling zu machen In erster Linie wurden diese Ölbeison zur Hersteilung des "Türklach rot" benutzt, einer besonders schönen und echten Farbe, die früher aus Krapprot, heute aus Alizarin auf Kalk Tenerdebeison hergestellt wird. Von dieser Hauptverwendung her beseichnet man die Ölbeisor als "Türkischrotöle" Sie werden durch Behandlung neutraler Tri

ysaride, besonders von Bisinusči, mit Schwefelskure von 66° Bé talten. Bei der Einwirkung der konsentrierten Schwefelature auf s Ol trist eine bedeutende Temperaturerhöhung ein, welche zur ice hat, daß bei nicht genügender Kühlung ein erheblicher Teil a Glyserina zorsetzt wird. Um diese Kühling zu bowirken, hat sich s Syndicat des Productours de Glycérine folgendes Verfahren tentioren lassen i Das Öl wird in einen anagobietten Behälter ge-10ht, wolcher mit einer Blebehlange verschen let, die von Kühlwasser rehateromt wird. Die Schwefeleiture Mit man durch ein Rohr ein-Ben und reguliert ihren Zutluß zo daß die Temperatur der Mischung mals 85° (thereteigt Schald die Reaktion beendigt ist, wird das stol in einen größern, obenfalls verbielten komel übergeführt und rin unter kräftigem Ribren mit Wasser gewaschen. Das Öl wird nn durch Dokantieren entfernt und die zurückgebliebene Glyzorinung neutralisiert gereinigt und in ühlleher Weise konzentriert. i das Vorfahren Kingang gefunden hat, ist nicht bekannt geworden.

6. Die Glyzoringewinnung aus den Unterlaugen der Seifenlabriken

Die Holfen Die gewöhnlichen Seifen des Handels sind im sontlichen Gemenge der Kall oder Antronsako der Stearin and Oblive and wonn Kokosol oder Palnikernäl von ndet wurde, auch der Laurinsaure und Myrbeinsture.

Sie sind löslich in Alkehol, unlöslich in Äther Benzel und trolither. Die alkoholischen Lösungen sind durchslehtig und tiltrier r. Bei onem gewissen Konzentrationsgrade erstarren de zu einer Horte ome solche 54 der nus Weingelst, Selfe, Kampfer usw betoto Opodeldos. Werden die alkoholischen Lüsungen zur Trockeno rdunatet, ao hinterlamen ale dio Selfo ala eine klare, durchalchtige, sto Masso, froi von kristallinischen Belmengungen

In wasserfrolen Zustande sind die Belfen autberordentlich hygrooption, and swar do Katheofen, die nus der Luft 30° (stourin ros Kali) bis 163°, (öннигоз kali) Wasser aufnehmen können, weit höherm Malle als die Natronseifen, die höchstens 110/a (ül area Natron) automobilien limitande idad L

Day Verhalten der Helfen an Wasser list ein eigentstmiliebes. Ahrond de sich in kochenden Wasser vollkommen klar lösen, ist ie kalt bereitete Löging ijkiht vollkommen klur, sondern eigentümlich the, opalisierend Hängt man nach Knapp") ein Stück Seife in einem shigowoho odor Zong in ohi tlofee Golla mit kaltem Wasser efu, daß on oben unter dom Splogel des Wassers eintsneht, so geht mählich ein gewisser Betrag von dem Bestande der Seife in klare sting, während der Best als ein susammenhängendes Stück von

⁷) Franc. P. Nr. 449 280.

Chemische Technologie der Fotte, Öle, Wachee usw., Leipzig 1911, S. 100. ") Lebrbuch der chemischen Technologie, Bd. 1, Abt. 2, 2, Aufl., S. 623, aument volg.

der ursprünglichen Form zurückhleibt. Dieser unlöuliche Rückste der sich erhält, auch wenn man des Wasser wiederholt ernou sicht holsähnlich, faserig aus und ist gleichsem ein Gerippe der springlichen Selfenmasse. Übergießt man ein Stück Selfe ohnt mit kaltem Wasser, so sergeht sie nach öfterem Schütteln oder Rüh zu einer weißlichen, milahigen, undurcheichtigen Masse, in der trübender Rückstand schwimmt, der, im Lichte bowegt, oft auffallen Seldenghan seigh. Die Flüssigkeit seigt große Neigung, reichlichen, a lange haltenden Schaum zu bilden. Die Lösung in kaltem Wasser sonsch eine unvollständige. Werden die klaren, heißen, wässerli Seifenläsungen mit Wasser verdünnt, so trüben sie sieb, und be Schütteln enisteht ein lange siehenbleibender Schaum. Diese Trübt ist eine Folge der Dissosiation des neutralen Salses, d.h. es tritt un Aufnehme von Wasser eine Spaltung der Selfo in freies Alkali u freie Fetteliure ein. letztere verbindet sich mit einem weitern Molei unsernetator Seife zu einem sauren Salz. Diese Dissexiation -Hydrolyse der Seife - tritt sehr silmählich ein und hängt sowi von der Henge des angesstaten Wassers als anch von desson Temporaah, Ein Suests von freien Alkali versögert die Dissosiation, cho: auch ein Zusats von Alkohol. Absoluter Alkohol, selbst schou his 95 pros., Res neutrale Seifen, chine ale su dissoulleren!). Au Glyserin vermindert die Dissosiation.

Beim Lösen der Seife in Wasser beobschtet man sunsches an Gallertigwerden der Seife und eine Verteilung der Gallerte und Schleimbildung. Bei den Seifen der ungesättigten füssigen Pottekur erfolgt sehen bei Zimmertemperatur vollständige Lösung, währe sich die Seifen der gesättigten festen Pettakuren nur in der Siechitze klar lösen, well sich bei tieferen Temperaturen die durch angeholisch sein Besteheldet, die in Wasser u löslich ist. Im allgemeinen sind die Kaliseifen leichter lüslich atie Natronseifen.

Wird den Seifenlösungen durch Abdampfen Wasser entsogen, werden sie mit stelgender Konsentration diekflüssiger, suletzt zäh mit adenziehend. Erkalten die Lösungen in diekflüssigem Zustende, so g stehen sie, je nach den Umständen, su Gallerte oder zu volkemmen fest Masse. Die Gallerte, selbst die zu einer festen harten Masse orsterr Seifenlösung, enthält reichlich Wasser, woven ein erheblicher Tr mechanisch, ein anderer ehemisch gebunden ist und bei 100° zurückgehalten wird. Diese Verwandischaft zum Wasser ist b Seifen verschiedener Fette sehr ungleich und bedingt Unterschied von großer praktischer Bedeutung. Sie äußert sich einmal in di Menge Wasser, welche die Seifen im Braterren zu binden vormöge — in dieser Besiehung gilt als Begel, daß die Seifen aus feste Fetten mehr Wasser zu binden vermögen, — und sweitens im Verhalten zur Feuchtigkeit der Luft. Trockene Kalisetfen ziehen aus de

⁾ Nach Kaultz muß die alkoholische Lösung mindostens 40 %e absolute Alkohol enthalten, um die Dimonistion zu verkindern.

ift stark Wasser an feuchte Natronsolfen dagegen trocknen an e Luft aus. Auch die Natur der fotten Säuren ist von ähnlichem nfluß die Seifen der Ölature sind bei weitem hvercekopischer als o der festen Fottelluren. Die Selfen der Ölnfure mit Kali als Besis ollen, auch wenn sie vorhor fest waren, an der Luft allmählich oder zu Gallerte auf.

Die zu einer festen, harten Masse erstarrien Selfenlösungen igen, wenn ihr Wassergehalt ofnen gewissen Grad nicht überstelet. h night als homogene Hame es erscheinen vielmehr in einem durchelchtigen, amorphen Grunde kristellinische Adern. Der Seifen der besolchnet diese Erscheinung mit dem Namen "Kern und uβ" Die kristallinkohen Adorn werden ohne Zweifel von sanrem stringenron und seurom nelmitingenren Alkali gobildet.

Hel Gegenwart von anderen Körpern, die große Verwandtschaft m Wasser besitzen und darin sohr kouligh sind, erfährt das Verlton der Selfon zum Wasser nanshafte Auderungen. Ein Stück stremente in eine kalte konsentrierte Kochaalslösung gebracht, swimmt darin wie in Queckaliber. Es sorgeht darin nicht, sondern sibs vollkommen feet. Erhitet man die Salzlösung, so erweicht die ife zu einer dieken, zähen Masso, die von der Salzierung scharf schieden obenauf schwimmt und beim Schütteln sich in Flocken zer it, die sich in der Bube wieder sammeln. Die Seife gebt dabei an o Kochaelzkösung William ah, aber doch nur bla zu einem gewissen trag, den sie gebunden hillt. Natronselfe ist mithin in kalter und ißer konsontrierter Kochsalslösung unlöslich

Cießt man Neifenlösung und Kochwalzlösung zusammen schon sich beide nur bei emer gowheren Verdünnung, die bei den eleton Soffen sichr groß sich muß und alleh bei den Soffen aus skosül und Palmkernöl geringer sein kann. Bind die Lösungen nsentrierter an legen wie wich in getronnten Heldehten überehunder test man older Lösung von Selfe in Wasser fostes Kocheals zu, so taloht on der Solfenlösung eine Menge Wasser um sich durin auf lösen es entatohen getrennte Lösungen von Hals und Seife.

Abnilche aber geringere Wirkungen als die Kocheskiemingen ben die Louingen von eerigeeurom Kall, Chlorammenium, Chlor lium kohlonsaurem und schwefelsaurem Natron. In schwacher zinnge sind alle Selfen Kelleh, in konzentrierter dagegen die victon nicht,

Die Kallseifen werden von Natronsalson, z. B. Kochsals Glauberh usw., serietzt, so daß das entsprechende Kalisak (Chlorkallum, hwofelsauros Kali) und Natronselie entstehen. Lango Zeit war dies Doutschland der einzige Weg zur Darstellung fester Seifen, man recifte das Fots mis Kalilange (Ascheniauge) und setzte dann ochsalz au, um die Bason anesutenschen. Der Austausch der usen let jedoch kein vollständiger, eine so hergestellte Seife ist ats kalihaltig und infolgodomen etwas weigher und Kaligher als 10 aus reiner Natroniango gesottene Seife.

Das Schläumen der Seiten findet seine Erklärung darin, daß die

wässerige Seifenlösung, die also neben gelöster Seife Fottaäure besare Seife in äußerst feiner Verteilung enthält sehr dehnis Membranen zu bilden vermag, die durch Umhällung von Seife viakosen Wände der Schaumzellen erzougen.

Die Seifen der Alkalien werden von den Salzen der Erd u Schwarmetalle zersotzt, und zwar vollständig, well die sich bildene fetteauren Erden usw in Wasser unköslich sind.

Worsenf die reinigende Wirkung der Seife beraht, ist nie leicht zu entscheiden. Während Obevreul der Ansicht war, daß wesentlich eine Folge ihrer Fähigkeit ist. Fette zu emulgieren, bernach Borzelins die Anwendung (for Solfe zum Waschen auf zwei U ständen, nämlich 1 auf ihrem Vermögen, als emulsionsartige A löwing fette Stoffe vom Zeugo aufgunehmen, die sich dedurch in de Seifenwasser auflösen, und 2 auf der Leichtigkeit, mit der ihre a gelösten Sakse ihr Alkali fahren lassen". Das neutrale ölsenre S. wird bei gewöhnlicher Temporatur noch leichter gerseist als die Kohle sture and Alkalikarbonaten aparetrieben wird, und von kanstisch Alkalien, die ein wohlfelleres Waschmittel wären, unterscheidet es si vorteilhaft durch die Schonung von Zeugen, Epidermis usw Chemiker erklären die Wirkung der Seife als eine rein chemische. mgt Kolbe Die reinigende Wirkung der Seifen ist dem Umstan zu verdanken, daß die fetteauren Alkalisakse in Berührung mit v Wasser in freles Aikali und ein in Wasser unlösliches, damit ein starken Schaum bildendes saures Sals seelegt worden. Das Alk nimmt den lettigen Schmutz der mit Selfe behandelten Oblekte fo der Schaum trägt dasu bei, ihn mechanisch zu entfernen."

Houte ist man vielmehr goneigt, die reinigende Wirkung o Selfo and thre physikalischen Rigenschaften, namentlich auf Ihr Vo mogen, Emulatonen zu bilden, und ihre große Adsorptionskraft f Fette, Farbstoffe and Schmutz aller Art zurückzuführen adsorbie und emulgiert können jedoch nur solche Schmutztelle werden, die de su waschenden Gogenstand loso aufflogen, abor nicht solche, die ih fost anhalten. De let sunichet eine Kraft erforderlich, die den Schmi lockers. Hierbei wirkt vielleicht das hydrolytisch abgespaltene Alki mit jedentalla int aber seine Monge zu gering als daß sie olno au reichende Wirkung hervorbriugen könnte. Die Hampikraft, die hieri in Wirksamkelt tritt, dürfte das große Benetzungsvermögen sol das Soffenicanne für alle Körper besitzt und worin sie fast al Flüssigkeiten übertrifft. Seifenwasser durchdrings Zeuge, Gewebe us vial leichter und vollständiger als bloßes Wasser Es verdrängs d an der Oberfläche verdichtete Luftschicht, schiebt sich durch K pillarität zwischen dar Oberfläche der zu reinigenden Gegenstäne und den anhängenden Schmutstellen ein und löst diese so los. D longelöste Schmutz wird dann tells durch Adsorption, tells dur-Emulsionabildung entierns. Nicht zu unterschätzen ist aber aus die mechanische Wirkung beim Waschprozeß bei der Handwisch das Reiben mit der Hand und bei der Maschinenwische d Wirkung, die durch die in der Waschtrommel him und b-

schloudorte Waschlauge ausgeübt wird. Auf die große Rolle, dom Beneisungsvermögen der Beifenlösungen beim Waschmod sukommi, wurde suaret von Knapp¹) und neuerdings wieder n Prof. J Gopport*) hingowiesen. Seine Beobachtungen scheinen beachtenwort, daß de verdienen hier aufgeführt zu werden. Die motxbarkoit elnos Stoffes durch eine Müzelgkeit ist eine unmittelbere ilgo der Adhäston. Schichtet man in einem Reagonsglass Ölumd amor fiborolnander, so solilobt sich stets das Wasser als stärker networds Filindakolt awhichen Glaswand und Ol Dor Wasser miskus ist konkay Dassalbe tritt ein, wenn Metalistreifen in die lden Flüssigkeiten getaucht werden. Ist wirklich die größere higheit der Benetzung die Urmehe der reinigenden Wirkung des amors, so muß eine dünne Ölschicht auf Glas von Wasser abthat worden. Dies but auch der Fall, wie folgende Versuche zeigen. ird ein Dockglas, mit einer dünnen Fettschleht überregen (das Fett nn sur hosseron Hohtbarmschung mit Sudanrot gefärht werden), ! Wasser goworfen, so sicht sich das Fott zu einer Kugel zu mmon und gibt das Clas dem Wassor froi Wird oln rochteckiger Itriorpaniorstroffen an mit Ol (gefärbt mit Budanrot) getränks, daß o Enden des Streifens frot bleiben und das eine Krale ins Wasser hangt, so kann man booleachten, wie das Wosser allmählich in die schicht diffundiert das Öl als Neum vor sich herschicht und vom upler leading Kine mikro-kembrohe Uniteranchung solgt, daß die rher gloichmäßig rot goffirbie Ölechicht nunmehr tiefrete Ölkugeln iregelmäßig über das ganza Bildfeld verteilt enthält. Wird das terrormanier zaus in Wasser getraucht en Hoßen die Olkrugseln frei ie dem Papierille. Lätt man einen Tropfen Mothylonblauftening auf nen Oltlock auf Kiltererpapier fallen so nimmt das Papier die arbe an und behält sie bei auch mediden das Ol mit Ather weg list worden ust. Ucht man zu Versuchen mit Gewoben über so halt man granz ent-oprechando Regelinbae. An lockeron Gewolon ral viol Ol abscottet au clusselnen Passern rollen sieh die Obscholden i Wasser sofart surfick dichtes (levels hält aber durch Kapillarishhung viol Ol surfick. Dahor kommt os, daß ein Olficek auf emen nicht völlig entfernt werden kann, tretzdem Ol names Leinen cht benetzt. Mit Seifenlösung, auch neutral reaglerender, ist die)lörende Wirkung viel durchgreifender Rinzelne Faden werden illkommen welß das rote Ol sondert sich vollständig als kleine ugeln ab Glatte Robaelde wird am chesten entölt. Wollflandi hält l in den Poren surfick, gibt es aber beim Auspressen größtenteils ab le mochanische Bearbeitung der Stoffe mit Beife durch Einreiben if dem Waschbrott beim Waschen hat three guten Grund, Das ungoprafite Fett nimmt den geloekerten Schmutz mit sich und verdis sich als feine Emulsion in der Seifenlösung. Die Emulsierung as Fotton int night Urascho, sondern Folge der reinigenden Wirkung

¹⁾ Lohrbuch der ekamischen Tochnologie, Bd I, Abt. 2, S. 689, Bram-⁵ Deutsche medisin. Woshenschr 1918, S. 1409.

unever Reinigungamittel Diese beruht nicht auf seiner Wirkun, don Bohmuts, sondorn auf den Gegenstand Der Gegenstand

benetzt und infolgeclegsen der Schmutz abgelöst.

Die Fahrikation der Setten. Die Setten werden hergestellt weder durch Verseifung von Fetten oder fetten Olen mit Atsalk in wieserigen, mehr oder weniger konsentrierten Lüsungen (Lau oder durch Neutralization von Febialuren mit Atzelkellen Alkalikarbonaten (Soda oder Pottombe), die obense in Wi gelüst werden.

Man unterscheidet harte oder Biegeiselfen und weiche Schmierseifen. Die Riegelseifen haben im wesentlichen Nau die Schmierzeifen Kali zur Besis. Die harten Seifen serfaller

Kernselfen, Halbkernsolfen und Leimselfen.

Die Kernseifen seigen eigentämliche Kristellisstionsbildun die man als Kern und Phus bezeichnet, als werden bergestellt, lu man entweder des fettesure Alkali durch Aussalsen von dem fi schümligen Wasser und dem Glysserin befreit, oder indem man die 8c nicht vollständig aussalst, sondern nur so viel Sak susotst exior Le im Überschuß anwendet, daß sich in der Rühe aus der Selfe ein Le niedemohlag ausscheidet. Die stiletet genannten Kerisselfen kön anr bei Mitanwendung von Kokosol oder Palmkaruöl hergest werden und führen den Namen Kornseifen auf Loimniedorsch oder abgesetate Kernseifen, während die ersteren als Ko seifen auf Unterlauge beseichnet werden. Werden diese Ke seifen nochmals auf Wasser oder schwacher Lange erhitet, so hel sie geschliffene Kernseifen. Die durch Schleifen gereinig Kornaelfen werden zuwollon auch als abgesosste Kornsei beseichnet.

Beil beiden Arten von Kernseifen scheidet sich infolge des A sahons eine Filmigkeit ab, weiche als "Unterlange" besoich wird, die, jo nach der Slodeweise, mehr oder weniger von dem verarbeiteten Fott enthalten gewosenen Glyserin, das zum Aussal benutate Sals and allo Verunreinigungen aus Fest and Laugen onthi

Die Lolmselfen erhält man durch einfaches Ersterren : Schoolsims, thre Dezstellung orfolgt mit Hilfe von Kokosöl ot Palmkernöl. Sie onthalten alles in den sur Verseifung gelangt Fetten vorhanden gewesane Glyserin, haben einen siemlich heb Wassergehalt und sind entweder glatt oder haben geringe Kern u Fin8bildung, Letziere 148t man, wonn man marmorierte Soffon d stellen will, durch einem Zusatz fürbender Substanzen — Frankfur Schwars, Uhramarin, englisch Rot - stärker hervortroten.

Die Halbkernseifen oder Eschweger Seifen kam man an nur union Mitverwondung von Kokosol oder Palmkernöl oder der Fottalure harstellen, sie seigen otwas Kern- und Finßbildung, o man durch Zugeben fürbender Substanzen ebenfalls stärker hervi treten 1884. Zum Sieden dieser Halbkernseifen schlägt man haut sächlich zwei Wego ein einen ditrekten und einen indirekten. B dem ersten Verfahren worden Kokostil oder Palmkernäl mit anderetten, sogenannten Kernfetten — Talg. Palmöl, Knochenfett, Walk stt usw — gemeinschaftlich versotten. Der entstandene Leim wird bgesalsen, aber es wird nur so viel Sals sugegeben daß während es Siedens noch eine hemogene Masse bloßt. Erst in der Form, ein Beginn des Kratarrens, trennt sich die Seife in zwei Phasen, i eine Kernseife und eine Leimseife, die nebeneinander und durch inander liegen und so das hervorrufen, was der Seifensieder Kern nd Fluß nennt!) In den Leim siehen sich alle in den Fetten vor anden gewesenen Verunreinigungen, das Glyserin und das som Abilson verwendete Material Bei diesem Verfahren bleibt also alles erhanden gewesenen Glyserin in der Seife.

Zwischen dem Absalsen der Eschweger Seifen und der abgesetzten ernseifen ist inseiern ein Untersehled, als bei letztern an viol Sals der Langenüberschuß angewendet wird, daß bereits im Siedekessel in Leim sich ausscheidet, während bei der Bachweger Seife die rennung vom Kern erst in der Form erfolgt. Bei dem sweiten erfahren wird aus einem oder mehreren der suletzt genannten ette eine Kernseife hergestellt und diese dann einer aus Kokosöl der Palmkernöl gesettenen Leimseife sugegeben. Bei diesem sweiten erfahren erhält man also eine Unterlauge, welche, falls die dasu ver endeten Fette glyserinhaltig waren, auch glyserinhaltig ist. — Nur ernseifen und auf indirektem Wege gesettene Halbkermelfen geben m es zu wiederholen Unterlaugen, bei allen übrigen Seifen entsteht eine Unterlauge.

Von Kali oder Schmierseifen hat man im wesentlichen droi rten i eine transparente die in verschiedenen Färlangen und nter verschiedenen Bezeichnungen wie Olseife grüne Selfe shwarze Selfe (lyserinschmierselfe usw. im Handel vorsumt 2 eine Selfe die in transparentem (brunde körnige Aushenlungen zeigt sugenannte Naturkornselfe, und 3 eine un urchsichtige Selfe von weißer oder gelblichweißer Farbe, die als latte Elainselfe Selberselfe, Schälselfe unv bezeichnet wird

Die Schmlorseifen werden zum Erkalten gebracht, wehol sie zu ner galiertertigen Mause werden, die alles in den vorarheiteten etten verhanden gewessen Glyssein enthält.

Die Zusammenmetung der Unterlangen Die bei der Selfen Jirkation abfallenden Unterlangen bestehen im wesentlichen aus 'auer welches das sum Aussahen verwendete Sals, kanstisches und ahlensuren Alkali, mehr oder weniger Seife, aus den verarbeiteten etten stammende Verunreinigungen, wie kliweißstoffe und Farbstoffend schließlich Glyserin, wenn selches in den Febtstoffen verhanden ar, enthält. Sie wechseln in ihrer Zusammensetzung nach der Beshaffenheit der verarbeiteten Fette und nach der Arbeitsweise. Wurde it Kochsals ausgesahen, so enthält die Unterlange an anorganischen

¹⁾ Wird die Seife su heiß geforent, so kann es leicht vorkommen, daß erneufe und Lehesolfe nicht nebenehmender lagern, andorn daß die Loissolfe ab um Boden abertet und state der beabsiehtigten Rechweger Seife eine absetzte Kornesifo entsteht.

Verbindungen überwiegend von diesen, wurde mit Langenüberse abgesalzen, so überwiegen kaustisches und kohlensaures Natron leisterem Falle ist auch viel mehr Solfe darin enthalten, als b Ansselzen mit Kochsels. — In Unterlangen, die durch Langenübschuß entstanden waren, fand Flemming bis zu 81°, Soda! Enthalten die Unterlangen viel Selfe, so sind sie meist ndümflüsig und klar, sondern diek und erstarren nach dem kalten gallertartig, aber nicht jede dieke gallertartige Unlange ist solfenhaltig. Diese Erscheinung kunn auch von Stocherühren, die aus den verarbeiteten Fetten kommen So gibt z Knocheniett sohr hänfig solche dieke Unterlange sie ist a weniger die Polge eines Gehaltes an Seife ein an Leim und gallertartige Unterlange von Seife aus Sulfurül hat Ihre Unssehe Pflanzeneiweiß.

Bel Misservendung von Hars and die Unterlaugen gloich mit dem Fottemente vorsolft wurde sturk gefürbt verseliledone Zusummensetsung der Unterlange ersehwert ihre V arbeitung sehr Gallertartige Unterlauge sollte men überhat might versibolton. Eboneo sind harshaltigo Untorlangon wenig Olysoringowinnung goolgnet, Harseituren bilden nach I F Hinkl die Urancho der elgentfimiliehen Fluoressons von destilliertem (flyze aus Unterlange. And three Anwesenheit hit auch die Hauntsehn an freier Stare in destilitertom Glyxerin zu rotzen. der Vermilfung von Harz oder Abfallfesten herrührende Unterlang singodampit worden so komint es vor daß an der Dierflät schleimige Massen anseuholden. Diese miliseen abgrechünft werd da sie sonst die Prefitücher in der Filterpresse verschmieren u die Filtration der Unterlangen verlangsamen. Bei dem so stärend Verbalton der Harmituren in den Unterlangen sollten die Seife tabrikanten darant sehen, das sie nicht das Harz mit dem Feansatz verselfen, sondern es east in den Siedekessel bringen, nachde die Unterlange abgezogen ist,

Forner sollte man nicht Abschnitte von fritheren Suden, a Wassergias enthalten, von vernherein mit in den Kessel geben se dem auch esst, nachdem die Unterlauge entfornt ist, da sich das letsterer befindliche Wassergias beim Neutralisieren mit Mare zu seint und die sich ausscheldende Kieselsäure selbst in kleinern Meng die Filtration außererdentlich erschwert, gans abgeschen von de Materialverluste an Wassergias.

Allo Unterlangen enthalten stickstoffhaltige Substansen & werden bei der gewöhnlichen Reinigung der Unterlange nicht vir beseitigt, sondern erscheinen z. T. im Rohgiyzerin, bei dem sie de Prozentzatz der nicht flüchtigen organischen Stoffe im Bückstaterhöhen. Sind die Unterlangen alkalisch, so wird die stickstoffhaltig Substans im Verdampfer teilweise unter Abspaltung von Ammonis zerseint. In der Destillierblass geht dann die Zerseitzung weiter, eist das Rohgiyzerin vor der Destillation meist alkalisch ist; de Ammoniak wird durch die Vokuumpumpe mit abgesogen. Die Blase

flokstände weisen nicht die Anreicherung an Stiekstoff auf; die Stiektoffverbindung scheint vielmehr größtenteils entfernt zu sein.

Worden Unterlaugen, die kein freien Alkali enthalten, in offenen ichältern aufbewahrt, so gehen sie in Gürung über Dabel seretzen sich die Sulfide, die in keiner Unterlauge gans fehlen, und palten Schwefelwasserstoff ab, und ein Tell des Glyserins wird in rimethyleuglykel verwandelt. Solche in Gürung übergegangene Interlauge verursacht infolge starken Schäumens erhebliche Schwierigeiten beim Verdampfen. Solche Langen einsudampfen, kann unmögen werden, auch greifen die Sulfide das Eisen der Apparatur an. Bei inem Gehalt an Trimethylengiykel hat das destillierte Glyserin, welches su litreglyserin verarbeitet werden soll, ist das dafür geforderte hohe pozifische Gewicht nicht zu erreichen, wenn Trimethylengiykel in ennenswerter Menge verhanden ist, wie es auch bei der Nitrierung ine geringere Ausbeute verursacht.

Die Unterlangen enthalten meist mehr oder weniger illehtige ettaluren, die smalchet an Alkali gebunden and aber beim Beandeln der Lange mit Slime frei werden. Nachgewiesen sind meisensture (CH₂O₂), Entigniure (C₂H₁O₂), Buttersture (C₁H₂O₃), appronsture (C₂H₁O₃), Caprylature (C₂H₁O₃) und Caprinsture in H₁₀O₃), anderdem Michalure (C₁H₂O₃). Werden diese Fettaluren leht vor dem Kindampfen der Unterlangen entformt, so verursachen e bei diesem Vergang auch starkes Schlumen. Kommen sie mit in le Destillierbisse so destilliert ein Tell mit über und verunreinigt withestilles, während ein Tell sich mit dem in der Lange entstenen Alkali verbindet und dadurch den Blassmrückstand vernichts wie des Glysorin am Akslestillieren hinders, also Verluste zeitigt.

Alle Unterlaugen enthalten mehr oder weniger kohlemaures atren die Kurkenate haben aber die Neigung beim Eindampfen haumbildung berversurufen und man muß daher thren Gehalt auf n Minimum reduzieren. Sehr schlocht zu verarbeiten sind kall stige Unterlaugen da die Kaliverbindungen bei der Reinigung ei sehwerer absnecheiden sind als die Natronverbindungen.

Aus dom blaher Gesagten geht herver, daß die Unterlangen für die lyserinfabrikation um so wertvoller and, je weniger freies Alkali sie tilialten und je reiner die verszielteten Pette waren. Der Selfensieder it ein deppeltes Interesse, seine Unterlangen möglichst alkalifrei zu ilten, einerseits, um sich vor direktem Verlust zu schützen, andererits, um einen bessern Preis für seine Langen zu erzielen. Da die lyserinfabriken das Alkali in den Unterlangen vor ihrer Versritung durch Säure neutzalisieren, die Selfe ausscheiden müssen id die Unkesten dafür um so höher werden, je mehr sie Säure r Neutralisation verwenden müssen, so ist dementsprechand eine auge mit größerem Gehalt an freiem Alkali weniger wert als eine lehe mit geringerem Gehalt. Der Selfensieder sollte daher stets ine Unterlangen prüfen. Bengieren sie noch stark auf Lackmus ier Phenolphthaleinlösung, so ist das Alkali mit Olein oder einer

andern Fetteture _auszustechen", aber nicht mit Hars, da Laure erheblich verschiechtert. Das Ausstechen derf aber n weit gehon, daß die Unterlange noch schwach alkalisch bloibt, nicht Fettelluren hinzukommen, die für die Verarbeitung auf Gly nicht minder stärend sind.

Um micht zu wenig oder unnöttigerweise zuviel Fettelim verwonden, empfiehlt es sich, den Gehalt an freiem Alkali festimus und dansch die dem gefundenen Gehalt entsprechende Mongo same susuetten. Vor dem Kochen gibt man sweckmäßig (festes Salz su. Die enistandene Seife läßt sich nach dem Erk leicht ahnehmen.

Verarbeitung der Seifenunieriaugen.

Allgemeines. Werden Neutralfette oder technische Fetts auf Kemedian verarbeitet, verseift oder verseiten, so geht, wie schon erwähnten, das in den Fettstoffen enthalten gowesone Gly: in Seife und Unterlange über. Je nach der Siedeweise wechselt Antell an Glyserin in Selfe und Unterlauge, jedenfells stolgt processionalle Gehalt an Olymerin in beiden Tollen des Kesselinh. mit dem sunehmenden Neutralfetigehalte des verarbeiteten Fe Dort, we mar Neutraliette versetten werden, wie z. B in Engl kann das Glyserin in der fortigen Kernselfe 2 bis 21/e0/o errole bel Verwendung technischer Fettaliure mit rd. 00°/a Andität ungedille 0,2 bis 0,5 %. Demnach baben wir auch swinchen glyse reichen und glyserinarmen Unterlangen zu unterscheiden Glyse trei wird die Unterlange niemals werden. Technische Fottalt enthalten je sogar in ihrem Neutraliettgehalte glyzorinreichere & als das Originalitett vor der Spaltung. Als Höchstmonge kann : in der Unterlange bis 10°/, Glysorin annahmen. Demontaproch les nicht nur die Unterlange, sondern auch die Güte des daraus siciten Bohglyserins zu worten. Das spesifische Gowicht schwa von 1,09 und 1,18, ist abhängig von dem geringeren oder stärke Absahsen der Selfe, wie auch Temperatur, Dampfdruck und Jah seit eine Beile dabei spielen

Als Glyseringewinnungsmethode kann ohiges Vorfahron ni gebraucht und angesehen werden, da die Vorinste durch die Ke selfe fast die Halfte des Glyzeghes von den verarbeiteten Fot verschilingen können. Bine vollständige Gewinnung des in der St vorbandenen Glyzerine durch Amwaechen mit Salswager, Ansechloli ist night lobnand. Diese Menge wird meist schon als ein Bester tell der Kernseife angesehen. Für die Verscheitung auf Glyse kommt also nur die Unterlange, auch Salalange genannt, Betrachs.

Die Unterlange ist ein Abfallstoff der Selfenersongung. Zelten einer Hysezinknappheit wird sie restles aufgearbeitet, dageg bei tiefen Glyserinpreisen vernachlässigt, da oft die Fracht- u Versandspeson, beronders bei glysestnammen Unterlangen, nicht here ebracht worden können. In solchen Zeiten wird viel Sabilauge veglaufen gelausen, was Glyserinknappheit schaffen hilft. Durch lirektes Eindampfen von Unterlaugen wurde früher ein "Walkxtrakt^{s 1}) horgestellt.

Seifenunterlange ist eine alkalisch reagierende, schäumende, tyserinhaltige Kochsalzieung von brauner his kinschroter Farbe, die enthält das Kochsalz vom Aussalzen des Seifenkernes, Soda neben reiem Alkali, Riwelfstoffe und Seifen gelöst und vom Kessel weg, etstere auch ausgeschieden, in wechseinden Mengen. Von der aussechiedenen Seife wird die Lauge getrennt, in Lösung bleiben leifen aus Oxyfettsäuren, Harsaluren und die wasserlöslichen, niedrig zeickularen Fettsäuren Die Seifen der Oxyfettsäuren bilden den zefärbenden Bestandteil der Lauge. Freies Alkali wird weitgehendst uit Fettsäuren surückgewennen, der Vorgang heißt Ausstachen. Me Eintfernung der übrigen Verunreinigungen aus der Salzlange ist legenstand der Unterlaugenreinigunge.

Die Aufarbeitung der Unterlauge gliedert sich in

- 1. dle Beinigung,
- 2 die Verdampfung auf Rohglyzerin und gleichseitige Bückgewinnung des sich dabei ausscheidenden Kochsalzes und in
- 8 die Destillation des Rohgiyacrina.

a) Unterlaugeareiniguag.

Die Unterlauge kommt frei von ausgeschledenen felfen als klare lübeigkeit mit 10 bls 15° o Kochasis und mit einer Alkalität auf ode umgerechnet, von rd. 0,9 bls 0,5°, zur Vorreinigung, welche ikalität entwoder gar nicht, zur Hälfte oder ganz mit Mineralaturen erstört wird. Zur welteren Reinigung von organischen Stoffen orden Lösungen von Metallasisch herangezogen. Zummmenstellungen en Beinigungen mit geeigneten Metallasisch waren Gegenstand violer 'atente und Verschriften. So arbeitet ein Verfahren mit Kalk, ein nderes mit Zinksalzen, andere wieder mit Risen oder Touerdesalzen. der Überschuß zugeseitster Metallanke wird mit Soda oder Natronunge ausgeschieden.

Sollen die Unterlaugen für die Destillation brauchbar sein, so st erforderlich, sie bis su einem gewissen Grade einsuengen, aber uch einen großen Teil der anerganischen Sabse su beseitigen, um as Material im Vakuumapparat überhaupt destillierbar su machen, nd von einem großen Teil der darin enthaltenen erganischen Subtenzen zu befreien, damit das daraus bergestellte Destillat möglichst rei sei von Verbindungen, die seine Verwendung, besonders als Jynamitglyserin, was hier in Frage kommt, beeintrichtigen.

¹) Die Verarbeitung der Unterlange zu Walkentrakt ist ausführlicher beschrieben in "Seifenfahrliches" 1863, S. 22.

Die sur Reinigung der Unterlauge empfehlenen äußerst z reichen Verfahren kann man in drei Gruppen einteilen. Die er Gruppe umfaßt jene Verfahren, soweit sie nicht Kalk oder Meisaks verwenden. Sie ist ohne Zweifel die interementeste, die, wol am wenigsten technisch Ausführberes gesteligt hat. Die zwe Gruppe umfaßt diejenigen, welche die Unterlauge durch Zusatz Kalk reinigen wollen. Dieses Verfahren führt zum Ziel, aber mit Kalk behandelten Unterlaugen bestissen den großen Fohler, sie beim Eindampfen und besonders beim Destillteren stark sehänn weshalb diese Art der Verreinigung nur noch wenig Verwendt findet. Die dritte Gruppe besteht aus denjenigen Verfahren, zur Reinigung der Unterlaugen Tonerde- und Schwermetalivert dungen benutzen. Von diesen sind mehrore mit Erfolg im Gebrat

Die erste Gruppe. Vorgeschlagen ist die wiederholte V wendung der Unterlangen som Aussalsen, die Reinigung du Alkohol, durch Zinkoxydnatron, durch Kieselfluorwass stoffskure, durch Veresterung, durch Osmose, durch Oson u durch den elektrischen Strom.

Wenn wir so die einselnen Verfahren einer Durchsieht unt ziehen, so ist sunkeht das von Ch. Thomas und E Domeye höchst sonderbar. Sie dampfen die Unterlauge sur Abscheidung v Kochsels ein, neutralisieren dam mit Stiure und tronnen die abjachiedenen Fettefuren u. dgl., konsentrieren hierauf die abfiltrie Flüssigkeits noch weiter und schlitteln das erhaltene Rohglysorin u. Erdel, Teerel, fichwefelkohlenstoff oder dgl. aus, um noch weite Unreinigkeiten zu entfarnen. Bei den Unreinigkeiten, die dur Erdel, Teerel, Schwefelkohlenstoff oder dgl. entfernt worden sollt handelt es sich wahrscheinlich um flüchtige resp. wasserlöuliche Fosturen, aber ein Zusatz von Petroleum oder gar Teerel zum Reglyserin vor der Destillation ist wahrlich keine Verbesserung!

K. Thomas, W J Fuller und S. A. King*) dampfen die Untstange ein, his ein großer Tell der Selsse ausgeschieden ist, iamen i dam in ein anderes Gefäß ab, fügen die schiffsche Mongo der Lauge enthaltenen Mengen von Ätzalkallen und Karbonaten i Fettaluren zu, krohen, lassen abkühlen, achöpfen die gebildete Sei ab und filkrieren die zurückbielbende Filiasigkeit, die reffiniert, die stilliert oder kommiriert wird, je nach Bedarf. Das Verfahren i höchst einfach, nur bezweifeln wir, daß die zurückbielbende Laugbei ihrem ohne Zweifel großen Gehalt an Salsen zur Raffination oder Destillation oder, kommiriert, zur direkten Verwendung geignet ist, auch dürfte der Gehalt an Fettellure oder an Seifereines von beiden kommit durch das Ausstechen mit der Fettellur sieher hinein — zehwerlich eine Verbesserung bedeuten.

F T O'Farcel") dampfe die Unterlauge ein und benfitzt s wieder zum Auszahen. Nachdem dies mehrmals wiederholt ist, wir

¹) Engl. P Hr 9482 von 1881.
²) D R, P Nr 99799
³) D R, P Nr, 20275.

de soweit eingedampft, daß das Kochselz sich größtentolls ausscheidet. Die Mutterlange wird dann im Vakuum unter Einleiten von Dampf. for oine Tomperstur von 200° C hat, orbliet, wobel spens Wasser. politor abor fast wasserfroies Glyzerin übergehen soll. - Die Wiedererwendung der Unterlange sum Ausselsen, um sie auf diese Weise an Glysorin ansurolchorn, wurde auch in Deutschland wiederholt vornoht, aber je öfter sie verwendet wird, um so mehr Glyserin bleibt n der Selfe surück, d. h. die gebrauchte Unterlange nimmt, ie giverinreicher eie wird, um so weniger davon auf, und die Ausbeute vird dadurch verringert. Es wird im Gegenteil heute vielfach der Cern wiederholt gowaschen, um möglichet viel Glyserin zu gewinnen.

F C. Glasor versont, um die Selfe amauscheiden, die rohe Intoriaceo sundohat mit Ātakaik (8 bis 8 kg auf 1000 i Lauge). le von dem Kalkseifennlederschlag abfiltrierte Lauge wird dann ingedempit, and swer his sur orfolgton Sittigung mit Kochesk. Bornof wird groups mit Salssaure neutralisters, webel nech verhanone ciwolflartigo Stoffe geffillt worden. Sodann wird, um die letzten nuren von solfenartigen Verbindungen zu beseitigen, durch Bildung on Metallacifen, die Lauge zunkeist mit Salzen und dansch mit wyden von Metallen versetzt Eisen, Mangan, Chrom, Zink Zinn. upfor, Blei. Die von dem Niederschlag durch Piltration getrennte auge wird dann noch welter eingedampft, um das Kocheels sum unkristellisteren zu bringen.

Der Gedanke, Alkohol oder ein anderes Glyserinferungsmittel bei er Rolnigung verdünnter utark vorumrelnigter (ilv serinforungen zu prwenden findet sich in einem Patent aus mucster Acit,

K 1 5fff¹) will die Olyserlalaugen dadurch remigen - daß er Ibnea. tkohot odor dir anderes (llysorialösungemittel wie Methylalkobol myhdkohol Aseton, Furfurol oder Kpichlorhydrin suvotet und eie ann ausfrioren 1935. Ann Beligiiol wird eine dreiprosentige Olyzerinago, dio suffordem bia su 10%, anorganische Salso und organische orunroinigungen, wie Kiwelbstoffe und Kohlenhydrate u. dgl. ent-The mit angesting to his 20 Volumprosent Alkahal versats and non ngeam ausfrieren gelassen. Es bilden sich drei Schiebten Eine ahleha Kiskristallo, darunter die alkoholische Rohatyserinlösung nd auf dom Boden abgeschiedene anorganische Balse oder orunische Stoffe. Die Kinkristelle werden abgeschiendert und mit lkohol nachgowaschen. Die alkoholische Glyseriniösung wird abmogen und destillert. Wir fürchten, daß das Verfahren von Löffi enfalls am Kostenpunkt scholtern wird.

Am 34 Sopt. 1898 hat Henri Joseph Brnoste Honnebutte n Patent orhalten auf Reinigung der Unterlaugen durch Zinkoxyd stron"). Er will gefunden haben, daß Zinkoxydnatron als Mittel ir Rotnigung und Entschwefelung der Unterlangen ocheblich besome esultato gibt als die zu dem gleichen Zweck verwerideten Zinkunkse as Zinkoxydnatrium wird hergestellt, indam ein Zinksals — schwefel

¹⁾ D.B.P. Nr. 50498. 9 D.B.P. Nr. 314446. 9 Franc. P. Str 289968.

saures oder salessures Zink - mit Natronlaugo als Zinkoxydhy gefüllt und im Überschuß der Lauge wieder gelöst wird. Fügt von der so hergestellten konsentrierten Läsung, je nach Unutän 2 his 100/a der Unicelange vor ihrer Neutralisation hinsu, se sohe sich der in den Leugen als Sulfid enthaltene Schwofel aus, wodverhinders wird, daß sich später beim Anslagen der filtrierten Ut lange Schwefelwamentoff bildet. Andererseitz bewirkt das nicht Fillung der Schwefelverbindungen verbrauchte überwehltwige ' eine Bullung und schließlich Ausscheidung der in der Unterli enthaltenen organischen Verbindungen. Hierbei wurde girdebu festgestelli, dell die Neutralisation mit Schwefelsture, wobel schwi saures Nairon entsteht, sich am besten gestaltet, wonn man Konsentration immer auf dem Sättigungspunkt hält. Wonn i zu diesem Zelipunkt das schwefelsaure Natron auskrietallisieren i so trennt sich die game Masse bei der Abkühlung in swoi gleiche Schiehten, wovon die eine das anagoschiedese Natrones mis Kristallwamer, die andere das Glyserin und Kochesis in Lüs enthills. Man branchi jetze die Flündgkeit nur noch welter zu l sentrioren, um das darin enthaltene Chlornstrium absumboiden.

Das Patent von Hennebutte ist insofern hemerkenswert, es Anlaß gab zur Bildung eines "Internationalen Nyndikata Glysschoprodusenten" in Paris, das, unter vollständiger Verkenn der Verhältnisse, so ziemlich in der ganzen Weit Fabriken zur \ arbeitung der Unterlangen nach dem Hennebutteschen Verfaheinrichten und das gewonnene Glyserin gegen Provision verkau wollte.

Das Verfahren von Hennebutte war ganz auf die franzlisie Verhälteriese sugeschnitten. Während die deutschen Solfenfahriken reits überwiegend die reine Ammoniskeeds vorsrbeiteten, verwonde die framdelschen Fabriken fast ansichließlich die bei weiten weni reine Leblanceoda, die namentiich in ihren geringeren Qualitä nicht unerhebliche Mengen Schwefelelkalien, schwoftigssures und un schwelligsaures Natron enthälts. Diese in die Unterlauge übergehors Verunreinigungen zu entleenen, war zehnlichstor Wunzeh der fr zösischen Fahrikanten, da sie bei der folgenden Dostillation au noch übelrischende Schwefelverhindungen bilden, welche die Verw dung solcher (Hyserine sur Destillation auf die Dauer unnügl machen. Henne butte beseitigt aber nur den an Alkali gelunder Schwefel, withrend die schweftignauren und unterschwoftignauren Sa. die in gleicher Weise bei der Destillation stören, nicht entsternt s dern dabei redusiers werden und sur Absoholdung vom Sohwe führen, wodurch die Bildung der oben erwähnten Aldehyde new v aniant wind.

Das "Internationale Syndikat" hatte sich damals auch deutsche Seifenfahrikanten gewondet, hatte aber augenscheinl weder bei diesen noch bei anderen nichtfransösischen Fahriken Glögehabt und sich anscheinend bald wieder aufgelöst, wonigstens imm nichts mehr von ihm gehört.

Barbet und Bivière¹) fallen die Kali und Natroneske mit Cioselfluorwasserstoffsäure Das kieselfluorwasserskoffsaure Kali st fast unlöslich in kaltem Wasser (1 Teil kieselfhorwasserstoffsaures Call lost sich bei 17,5° O in 888 Tin. Wasser, bei 100° C in 104 Tin. Vassor), das Natromask ist abor orheblich löslicher (1 Teil kioselftsorresponsibilitatures Nation löst sich bei 17,5°C in 158 Tin. Wasser nd hol 100 O in 40,66 Tin.) Die beiden Selse fallen in gelatinöser 'orm aus und besitzen die Fähigkeit, in der Flüesigkeit suspendierte stoffe mit niedersureißen. Der Unterlange wird zunäches en viel Cieselfluorwamerstoffsturo sugesotat, daß allo Kali und Natroneske inveschieden worden. Der entstehende Mederschlag ist sehr voluainde, und seine Bildung hat eine tellweise Entfärbung der Unterage zur Polge. Um die Abscheidung des Niederschlags zu erleichtern. tann man gelinde erwärmen, darauf zur Gowinnung des Rohglyserins iltriaren und das Filtras eindampien. Man wäscht den Niederschlas us und konzontriort die Weschwässer, um auch das darin ontheitone llysorin zu gowinnen. Man kann auch vor der Filtration Alkohol insufügen, um die Unlöslichkeit des kleselfluorwasserstoffseuren iatrons an erhöhen (in einem Gemisch von gleichen Tellen Wasser nd Alkohol ist kicacifiuorwasserstoffsaures Natron so gut wie unitaich) und darauf den Alkohol abdestillieren. — Das so erhaltene Hyperin enthalt weniger Ascho. — Schließlich reinigt man das llyserin, statt Alkohol der glyserinhaltigen Flüssigkeit zususetzen. n der Wolse, daß man es der Damose in Alkohol oder einer andern colgneton Flürrigkeit unterwirft. Han destilliert den Alkohol ab und onsentriort die givzerinhaltige Fillmigkeit. Der Niederschlag von less liftgorwassenstoffsparen Alkali wird pach dem Auswasshen und unstrooknen durch konsontrierte Schwefelsture in verbielten Destil stions progrator corrects, we had num die freie kreselituerwasserstelf nuro xurliekgowinat.

Das beschriebene Verfahren läßt sich auch zur Glyseringewinung bei der alkeholischen Gärung benutzen. — Der Wert des Verahrens von Barbet und Bevlère wird wesentlich vermindert
ladurch, daß die Unterlaugen im allgemeinen nicht Kalisalze, son
lern ausschließlich dech nur Natronsalze enthalten, und daß das
deselfluorvasserstoffsaure Natron bei welten löslicher ist als das
deselfluorvasserstoffsaure Kali, daß noch eine weltere Beinigung
ler Lauge durch Alkehol oder Osmose erforderlich ist, und daß die
Viedergewinnung der Kieselfluorwasserstoffsaure einen verbleiten
Destillierapparat nötig macht. Das Verfahren ist im großen wohl
zum zur Ausführung gelangt.

Q. P Depoullly and Léon Droux³) habon sich ein Verfahren ur Reinigung der Unterlauge schlitzen lassen, das darin besteht, daß is das in ihr enthaltene Glyserin sunfichst verestern und den gevonnenen Glyserinester dann wieder im Autoklaven spalten. Sie lampfon die neutralizierte Unterlauge auf 50° Bé ein, versetzen die

²) Frans. P Mr 367759. ³) D R.P Mr 17989

nach dem Abscheiden der Salze verbleibende Flüszigkeit mit Ölst so daß auf i Mol Glyserin mehr als i Mol. Festellure kommt, erhitzen zie in einem geeigneten Apparat auf 200°C. Das entstdene Gemenge von Mono-, Di- und Triolein wird nach darauf folgter Waschung mit Kalk verzeift, das wieder frei geword Glyserin eingedampft und die Kalksoife sersetzt, um die Festel wieder zu gewinnen. — Auch das Verfahren dürfte wohl schwer fabrikmäßig zur Ausführung gelangt sein.

Der Gedanke von Depoulity und Droux wurde neuerlings den Vereinigten Chemischen Werken A. G. 1) in Charlottenb wieder antgenommen. Sie wollen Rohglywerin in der Weise reinig daß eie es in möglichster Abwesenheit von Wasser mit einer er nischen Säure, deren Glyssrinester in Wasser unlöslich ist, gegeben falls in Gegenwart von Kondonsationsmitteln, verestern, wersuf erhaltene Ester gereinigt und gespalten und das gewonnene Glyses wasser konsentriert und destilliert wird

Als Beispiele worden in der Pateutschrift aufgeführt

1100 kg Glyserinrickstand (Destillationsrickstand), der 47,6 Glyserin, 17°/o Asche und otwa 12°/o organische Verunreinigung enthielt, wurden mit 1050 kg technischer Ölsture (Olein) und 86 Naphthalinsulfesture (als Kondensationsmittel) im Luftstrom 10 Staden bei 105° C erwärmt. Des Reaktionsprodukt wurde dreinal 1 je 400 l heißem Wasser ausgewaschen. Die zurtickgeblichene fetti Masse wurde in bekannter Wolse z. B mit aromatischer Sulfesti (nach Twitchell) gespalten, das Glyserinwasser konsentriert u destilliert. Ausbeute 45,8 kg.

2100 kg verunreinigtes Glyserin, etwa 60°/, Glyserin, 8°/, Asel 15°/, organische Verunreinigungen enthaltend, wurden mit 1050 Stearinsiure, 75 kg wasserfreien Natriumsulfat und 10 kg Schwef sture von 66° Bé (als Kondensstionsmittel) 6 Stunden unter meel nischer Rührung bei 110° erwärmt. Das Reaktionsprodukt wurdenlast mit je 400 kg beißem Wasser ausgewaschen. Die surik bleibende fettige Masse wurde im Autoklaven gespalten, das gewonene Glyserin eingedampft und destilliert. Ausbeute 57,0 kg

Rine allgemeinere Anwendung des Verfahrens dürfte wohl der Unwirtschaftlichkeit scheitern und es bloß bei sohr hohen Glysori

proben verwendber machen.

Das Glyserin aus den Unterlangen durch Osmose zu gewinnt wurde soest von H. Flomming⁸) in Kalk versucht. Zu dem Zwemüssen sie ehenfalls suver eingedampft werden. Flomming bermtsdass Pfannen, deren seitliche Vertiefungen ein bequemes Ausschöpft der ausfallenden Salse durch Sieblöffel gestatten.

Die Lauge wird auf 80° Bé eingedampft und dann einige Ze der Ruhe überlausen. Nach dem Abkühlen scheidet sich ein Te der Chlorverbindungen und der schwefelsnuren Selse ab, doch er

D. R. P. Nr. 202818.
 D. R. P. Nr. 18958. Day Vertahren int von Florensing seihet soufühlich beschrieben im Seifenfahrikant 1881, S. 110, 128, 188, 184 n. 197

hills die Flündigkeit immer noch so viel Schwefelverhindungen, de eine Gewinnung des Glysseins zur Unmöglichkeit wird. Man oxydier deshalb die Schwefelverbindungen durch Zusatz von Schwefeleitun und Binleiten von heißer Luft. Hierauf wird von neuem eingedamp und zwar bis zu einer Stälrke von 85 bis 30° Bé. Man erhält den eine stark gefärbte, skrupartige Flündigkeit.

Stett die urspringische Lauge mit Schwefelaäure zu neutrel sieren, kann man auch erst bis zu einem gewissen Grade eindanipfe und hat dann den Verteil daß man von den in der Unterlauge ent haltenen Seda- und Kochmismengen einen nicht unbedeutenden Terwieder gewinnt. Mit indirektem Dampf lassen sich die Unterlauges unschwer auf eine Konzentration von 32 bis 33°Bé bringen. Während des Kindempfeus scheldet sich Salz nus, das aus einem Genieng von Kochmis und Soda besteht und, nachdem inan es in Spitz beutein hat abtropfen lassen, wieder zum Aussalzen verwende werden kann

Die bis auf 32 bis 33° Be eingedampfte Lange wird mit Schwefel Euro neutralisiert, es scholden sich dann große Mengen von Glauber ist sein. Sedahaltige Langen lassen sich zwar auch esmesieren, aber einheldet sich dann in den Osmosekammern kohlensumer Kalk aus, de deh ablagert und die Kammern verunreinigt. Da es infolge der Kohlen Bureentwicklung der sedahaltigen Langen sehwierig ist eine genausentrale Lange zu erzielen, so tot man besoer, etwas Schwefelsführe m Überschuß zusnsetzen und letztere nach beendigtem Ausfällen durch Zusntz von etwas Kalk wieder absustumpfen — Die neutralisierte auge läßt man die Nacht über ruhig stehen, damit das Glaubersab zeit hat, sich ausstuscheiden. Die geringe Menge Glaubersab zeit hat, sich ausstuscheiden. Die geringe Menge Glaubersab zeit hat, sich ausstuscheiden. Die geringe Menge Glaubersab zeit hat, sich ausstuscheiden gebildet hat, lüßt sieh bein Endampfen fast vollständig entfernen

Die vom Claubersals abgeschöpfte klare Lauge, deren spezifische Fowleht durch Ausfällen des Halses bedeutend erniedrigt ist, wir vieder bis auf eine Konzentration von Sit bis Bis Bis gebracht Die Lauge, aus der sich beim Erkalten noch Kristalie von schwofel aurem Natron und Kochmis ausscholden, ist nan zur weiteren Verribeitung fortig.

Die Ansichten darüber, ob es zwecknutßiger ist, die Unterlauge nit Schwofelsäure oder mit Salzsäure zu neutralisieren, waren rüher stets getellt. Withrend, wie wir gesehen haben, Flomming die lehwefelsäure vorzeg, weil die schwofelsauren Salze schwore löstich mid leichter abzuscheiden sind als das Chlornatrium, war G Breuil and on entschiedener Gegner der Schwofelsäure und für Verwentung von Salzsäure, well ein Gemisch von Natriumsulfat und Chloratrium beim Eindempfen Schwierigkeiten verusselte und Inkrustalenen bilde, welche die Reinhaltung der Apparate erschworen. Heute erwendet man siemlich allgemein Salzsäure, da man des Kochsalz deder zum Aussalzen benützen kann, während des Glauberselz sehwer

¹⁾ Buffans - Zog, 1901, 8 807

dagu su verwenden ist. Man karn ee swar auch sum Aussah nehmen, aber seine Wirkung ist in dieser Hinsicht bedeutend : ringer als die des Kochselses. - Die anssalsende Wirkung des ersees soll nur 3/4 des letzteren betragen. Auch hat sieh beim Aussalz mit Glauberrals der Übelstand berausgestellt, daß helle Seifen al dunkel gefärbt haben, was wohl auch auf das unvollständige A: seken surücksuführen ist. Wenn bei wiederholtem Gebrauch das S sich auf 25 bis 80% Natronsuifat angereichert hat, ist os rates. dieses su beseitigen, de sonst des Ausselsen ungenügend wird u

suviel Selfe in die Unterlause geht.

Anagaführe wurde von Flemming die Osmoso in den gewöllichen Osmoseapparaten, wie sie in der Zuckerfabrikation übli sind. Anfänglich bemutate er als Diaphragma Pergament papier I Osmosekammern hatten eine Scheldewand aus solchem Papier A der einen Sette dieser Wand befand sich die eingedampfte Unterlauauf der andern Seite frieches Wasser. Die Selze aus der Unterlau diffundieren in das Wasser, während anderesseits Wasser in die ans der Unterlange entstehende reinere Glyserinlösung diffundit und diese verdünnt. Ween nach einmaliger Osmosierung die erhalte Chysariniosung noch suviel Salse enthält, so wird sie eingedamt und nonhmals cameriari. Diese Operation muß so oft wiederhe werden, bis der erforderliche Grad der Reinholt erreicht ist. Solilie lich wurde die mehr oder weniger reine camesierte Glysorinkkan durch Eindampfen konsentriert und dann der Destillation mit übe hitztem Wasserdampf unterworfen. War die Unterlange, elle zur Ye arbeitung kam, stark alkalisch, so mußte als vor der Osmesderut mit Sahadure oder einer andern Store neutralisiert werden. Da d Glyserin in nicht unmerklicher Menge durch das Porgamontpopi diffundiers, so mußte das Osmosowaner bis zur starken Salasbecht dung eingedampft und die so erhaltene Lauge wieder in den Osmor apparat gegeben werden. Das Diffundieren des Glysorins und d dadurch bedingte Eindampfen des Camosevassors 1886 sich vormoldt durch Verwendung von Gustaperchapapier an Stolle von Porg mentpepier Gutte perchapapier ist für Glyserin vollständig undure dringlich, LESs abor die Salze in erheblicher Menge durch, wonnglok die Osmoso languamer vor sich geht als beim Pergamentpapic Um das Rindampfen des Omnosewassers zu vermeiden, hat dar Flemming vorgesogen, Guitaperchapapier als Diaphragma su b mitaen').

Die dialysierte Glysminkeung war nach dem Bindampfon st Destillation gesignet und lieferte nach Flommings Angabe ein gut

Dynamitelyzodu.

Trois der sehr günstigen Kalkulation, die er seinerseit von seiner Verfahren gegeben hat, hat er die in größerem Umfange eingerichte Fabrikation schon nach wenigen Jahren wieder aufgegeben, einm wegen Rückgang des Glyserinpreises, vor allem aber, we

D.B.P Hr. 17847

der Gehalt der Unterlaugen an Glyzarin so außerordentlich verschieden ausfiel und manche davon so wenig enthielten, daß eine Gowinning picht lohnend war So fand er a B in 6 verschiedenen Unterlangen 7,80, 6,70, 5,50, 4,75, 2,85 and 0,926/, Glymerin. Dieser verschiedene Gehalt erklärt sich leicht ans der Verschiedenheit des sur Verarbeitung kommenden Rohmsterials. Nun weiß is der Selfcusioder, welche Fette er vorarbeitet, und kann danach beurtellen, ob die sich ergobende Unterlange zur Glyseringewinnung brauchbar int und, falls dies nicht der Fall ist, ale von der Verarbeitung ausschließen aber als Flemming seinerzeit Kontrakte abonechlosson hatte, verfuhren die Lieferanten violfach nicht in dieser Wolso, sondorn lieforton Unterlaugen, die zur Glyseringewinnung glinslich umbrauchbar waren. — Unterlangen, die weniger als 3% Glyserin enthalten, olenen sich nicht mehr für des Osmosoverfahren.

Als Deite im Frühjahr 1882 Flemming in Kalk besuchte, hette dieser noch viol Vertreuen zur Durchführung seines Verfah rens. Spätor sprach er sich sohr bitter aus über die Unreellität einselner Solfenfabrikanten, die teilweise sogar Unterlaugen geliefert hatten, welche von der Verarbeitung von Fetteduren herrührten

Auch in England wurde die Gewinnung von Glyzerin aus der Unterlange durch Osmose patentiert, und swar durch F Versmanni), vielleicht durch die Flommingschen Patente veranlaßt. Er scheidet durch Rindampfon emon Teil der Salze ab, lettet dann Kohlensture ein, um kanatisches und kohlenspares Natron in doppeltkohlenspares Thorsuffibren, welches such ausscholdes. Danach wird estmostert.

Richard Blum and (arl Francket) wollon das Glysorin aus den Unterhaugen dadurch gewinnen daß sie diese nach teilweber Klinkampfung mit Oxon oder oxonisierter Luft behandeln. Die Unterlaugen worden zumächst bis nuf 83° Be eingedampft, dann mit Nuhwefelature augestuert wonach Oxon oder exemisterte Luft ein geblasen wird. Hierauf wird bis auf 80° Be eingedampfa. Durch Oran solian olnarsolty die Schwelelverbindungen oxydiert und vollkommon unschädlich gemacht, andererseits die schmierigen und schlammigen Fettateffe in Oxyfettallure übergeffihrt und als feste, loicht abacheidhere Massen orhalten worden — De nach Gorup Bossner Olyserin in Gegenwart von Alkali bei obiger Behandlung in Kohlenstore, Amelsonellure and Propionellure übergeführt wird, ist des Verfahren jedenfalls nach verhergebender Analuerung durchführber

O Lugo und H. Jacksons) wollon die Unterlange mit Hilfe des elektrischen Stromes reinigen. Die Unterlauge wird in den Anodonraum cines durch Diaphragma getellion Elektrolysicrungsgoffiles gebracht, dessen Kathodonraum mit Wasser beschickt wird. Die Anode besteht aus Zink. Das durch anedische Auflösung des Zinka entstehende Zinkohlorid füllt die Seifen aus der Unterlauge. während im Kathodemaum aus dem diffundierenden Sels Akmatron

¹) Rogi. P Mr 8186 von 1881. 9 D R. P Nr \$10045. Amerik, P. Nr. 558970.

schildet wird. Man erhält so gleichtedtig kaustische Sodalösung gereinigte Unterlauge. - Leider ist der Stromverbrauch g Mit Recht bemerkt R. Bons 1) Die Reinigung der Unterlange I einfacher und billiger durch direkton Zusets von Zink oder ei andern Metalleals bewirkt worden."

Rin waiteres, wohl ebensowenig brauchbares elektrolytisches fahren ist Herrier") potentiort worden.

Beinigung von Glysorin durch Elektro-Osmoso h. Verfahren besteht darin, das das zu reinigende Glyzerin zwie: Diaphragmen der Einwirkung des alektrischen Stromes unterwo wird, wobel die Diaphragmen so gewählt sind, daß sie unter innegehaltenen Verhältnissen für Elysosin praktisch undurchis sind, withrend die im allgemeinen elektrisch aktiveren Verung

gungen das Diaphragma passieren können.

Zweckmäßig wird das Verfahren derart ausgeführt, daß : an der Kathode ein Disphragma von negativem oder indifferen Charakter, an der Anode ein Diaphragma von positivent Potes anwendet. Das negative Diaphragma last die basischen, organije. und anorganischen Regte sowie einen Teil der fürbenden Bosts telle des Rohglyzerins in den Kathodonraum, das positive i phragma die aauron Resto anorganischer und organischer Natuden Anodenraum wandern, während das Glyserin im Mitteln surdekgehalten wird. Gewisse Fremdsubstanson kolloidaler Na z. B. Elweißkörper, die in kolloidaler Löning vorhanden sind deren kolleidale Lösung meist durch die Anwesenheit von gerin Mengen saurer baw basischer Bostandtoile bewirkt wird, fallen welt ale nicht abgewandert sind, im Mittelraum aus und kön and mechanischem Wege entfernt warden. Durch die troupe Wirkung des elektrischen Stromes worden auch diejenigen Vor reinigungen des Glysorins, wolche durch chemische Mittel nicht fernt werden können, also wahrscheinlich in maskierter Form (vielleicht als Adsorptionen vorliegen, freigemscht und im Mit raum sur Ausscheidung gebracht oder nach den Seltenräumen ül gefuhrt.

Die nachstehenden Beispiele sollen zur Erläuterung des \ fahrens dionen

1. Rohglysorin, horrührend von der Twischellspaltu wird, verdinnt mit Wasser, im Mittelraum einer dreiteill Zelle zwischen olnem nositiven Disphragma, z. B. tlorische H. Leder u dgl., und einem negativon, s. B. Zellulose, Hanfgewebe u (der Hinwirkung des elektrischen Stromes in der Wilrme unterwor In den beiden Seitenräumen befindet sich die Eliektrode und war-Wasser, welches withrend des Prosomes unter Umständen ornor wird. Nach Schließung des elektrischen Stromes beginnt die Abwander-

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Chemie und Technol. der Öle und Fette, Bd. 3, H. 71 9) France. P Hr 200881 9) Beinigung von Chysarin und Shalichen Stoffen. (D. B. P 354225 18. I. 1919 der Blokico-Osmose A.-G. in Berlin.)

or Vorunreinigungen des Rohglysorins nach den Seltenräumen. Die arbstoffe wandern sum größten Teil in den Kathodenraum. Alsald beginnt sich bei vielen Glysorinen auch ein Niederschlag im litteiraum absosetzen. Die zu erzielende Reinigung ist sehr erhebch. Das Glysorin ist farbles und praktisch aschofrei.

Die Analyse eines Rohglyserins vor und nach der elektrosmotischen Reinigung orgab s. B folgendes Resultat

Gesamiriloistand Organische Substans Asche

rspringilohes Bohglyzorin 0,285°/ $_{0}$ 0,142°/ $_{0}$ 0,098°/ $_{0}$ loktroosmotisch gereinigt 0,014°/ $_{0}$ 0,018°/ $_{0}$ 0,001°/ $_{0}$

In Mittel aus sahlreichen Verweben erzeb sich, daß $87^{\circ}/_{\circ}$ der ganischen Veruureinigungen und $98^{\circ}/_{\circ}$ der Aschebestandtelle entrut werden, so daß das elektroosmetisch gereinigte Rohglysorin me welteren Reinigungsproseit, z. B. für die Verarbeitung zu Dynaltglyzerin, Verwendung finden kann.

2 Autoklaven-Glysorinwasser wird in der oben beschriemen Weise der elektroosmotischen Reinigung unterworfen. Die nalyse des nur noch schwach gelb gefärbten, gereinigten Glyserin users gegenüber dem nicht gereinigten lieferte folgendes Ergebnis

General resolution of Organisation Substants Anche

reprüngliches Glyserinwasser $1.310^{\circ}/_{\circ}$ $0.050^{\circ}/_{\circ}$ $0.360^{\circ}/_{\circ}$ ektroosmotisch geroinigt $0.081^{\circ}/_{\circ}$ $0.071^{\circ}/_{\circ}$ 0.010°

8 Das verdünnte Unterlaugen Rohglyzerin wird dem oben ahrlebenen Reinigungsverfahren ausgesetzt. Die Analyse des schwach ib gefärbten, elektrisismotisch gerahligten Olyzerins gegenüber dem inkelbrum gefärbten Rohglyzerin derselben Konzentration orgab

Geramtriickstand Organische Substanz Asche

Vor der elektroomnotischen Reinigung des Beligiverins kann de Verreinigung in bekannter Weise, z. B mit Bariumkarbenat und hwefebäure oder Ozalaänre unw, vergenommen werden. Diese endsche Reinigung kann mit der elektroomnetischen Reinigung in r Weise verbunden werden, daß in den Mittelraum des Dreizellen parates die networdigen Agentien eingebracht werden. Es findet an gleichseitig mit der elektroomnetischen die ehemische Beinigung itt. Es hat sich ferner gezeigt, daß ein Zusatz von kolleidalen er adsorptionsfähigen Stoffen zu dem zu reinigenden Behalpwerin r oder während der Elektroomnese die ginstige Wirkung hat, die itfernung der Farbstoffe zu erleichtern und die Hiektroomnese zu schleunigen.

Als solohe kolloidele baw adsorptionsfähige Stoffe kommen a.B. shle, Turkohle, Aluminiumoxyd, Kaolin, Tun und dergleichen lint-bungsmittel in Betracht.

Das Verfahren nach der Hefindung läßt sich außer bei Glys auch bei ähnlichen Stoffen, wie s. B Alkohol, Glykol und ähnli Alkoholen, mit Vorteil verwenden.

Die Patent-Ansprüche lauten. 1 Verlahren zur Reinig von Hyserin und ähnlichen Stoffen, dadurch gekennseichnet, die zu reinigenden Stoffe in wässeriger Lösung zwischen Diaphras der Wirkung des elektrischen Stromes, gegebonenfalls in der Wi unterworlen werden. 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch kennseichnet, daß man die Beinigung der fraglichen Stoffe im Kathe oder Anodenraum einer durch Diaphragma in Kathoden- und Anc raum getrennten Zelle vornimmt. 8 Vorfahren nach Anspruc dedurch gekennssichnet, daß die zu reinigenden Stoffe in e durch Disphragmen von den Blektroden getrennten Zwienlich. und die Elektroden in den Settenräumen untergebracht sind. 4 fahren nach Assprüchen 1 bis 8, dadurch gekennseichnet, das beiden Diaphragmen von elektronegativem oder elektronouit Potential sind 5. Verfahren nach Americahen 1 bis 4. dadure kemmelchnet, daß des den Anodenraum abtronnende Diaphr elektronegativen oder indifferenten Charakter hat. 6 Verfahren Ansnrüchen 1 bis 5, dachroh gekennzelchnet, deß die elektroposi und elektronegativen Disphragmen aus organischem Stoff bost 7 Verfahren nach Anspetichen 1 bis 6, dadurch gekommele daß vor oder während der Elektroommose dem zu reinigenden bekannte chemische Beinigungsmittel augesetzt worden. 8. Vorf nach Ansprüchen 1 ble 7, dadurch gekennseichnet, daß vor oder wäl der Blektroosmose Zuslisse von kolloidalen oder adsorptionefi Stoffen den zu reinigenden Stoffen im Mittelraum zugeweist we

Wir wiesen nicht, ob das Verfahren auch im großen is Anwendung gefunden hat, und vermuten, daß es für die Rein von Unterlangen nicht in Frage kommt, da es nicht billig ist.

Ob sich das Verfahren für die Beinigung von Rehadyse einführen wird, hängs von der Größe der Glysorinverluste at bei derartigen Veredlungsmethoden unvermeldlich sind.

Wenn wir um nunmehr der sweiten Gruppe der Reinigung verfahren der Unterlange suwenden, der Reinigung durch I so seigt sehen die nicht geringe Ansahl von Patenten, die für Reinigungsverfahren erwerben wurden, daß es seine Schatten hat. Besondens wird da hervorgehoben das überaus lästige Schä Schlecht entkalkte Unterlangen geben bei der Konsont Anlaß zur Inkrustation, welche Inkrustation die Ursach-Schäumens seicher vergezelnigter Lange ist. Das erste Paten auf Reinigung der Unterlange durch Kalk erteilt wurde, datior November 1888 und ist an Matthew Highley¹) gegeben. Nas Patentschrift können aber statt Atskalk auch Baryt, Tonerde, odt

[&]quot;) Amerik. P. Hr. 302919 vom 18 November 1888.

andere Erde oder Metalloxyde oder Hydrate verwendet werden, die sich mit den in den Unterlaugen anthaltenen Selfen und Fettimassen verbindon. Gewöhnlich gonigs ein halbes Pfund Kalk auf 100 Gallonen. Lauge. In welcher Form der Kalk der Unterlauge sugesetzt wird, let in der Patentschrift nicht angegeben, mutmaßlich als Kalkmilch. Die mit Kalk behandelte Lauge wird durch eine Filterpresse flitziert. um sie von eiweißertigen Stoffen, Fettelluren naw zu klären. Um die Selfe, die Fottelluren und die Elweißstoffe vollständig absnscheiden, wird die klare Laure dann nochmals mit einem andern dor ohen genannten Chemikalien in gleicher Weise behandelt und danach wieder, wie verhor, flitriert. Die von der Filterpresse ablaufondo Laugo wird dann auf din mos. Gewicht von 1,150 bis 1,170 chusclampft. Nachher wird sie mit Schwefeleiure oder einer andem Saure im Verhaltnis i bis 11/2 /2 su der ursprünglich in Arbeit genommonen Lange angestuert. Hieraaf wird wieder filtelert, um den durch den Säuresmaats bewirkten Niederschlag zu besoltigen. Der filtriorton Lange wird kanstische Soda oder ein anderes Alkali in solohom Vorhältmis suggestat, daß die Flüssigkolt schwach sikalisch rescriert. Schließlich wird die Leuge konzentriert, bis sie einen Modoounkt von 158 C erreicht hat, um den Wasserschalt zu verringern, der die Salse am Ausscheiden hindert. — Die erhaltene Laure ist dann für die Destillation geoignet.

Spater haben sich Jos. Glass und O Lugo ein Verfahren patentieron lasson, wonsch sie die Unterlange nut dem Oxyd eines Erdalkali in hinreichonder Monge behandeln, um die freien Fettsturen zu binden, unter gleichzeitigem Rühren und Erhitzen. Die Dewchiedonen Verunreinigungen werden durch Filtration entiema.

Ka ertibrigt mech die Besprochung der dritten Gruppe der

Reinigungsvorfahren

Bossor als Kalk wirken Metalisaine klarend and die Unter lauge. Sie fällen kolloidal gelöste organische Verbindungen, wie Elweiß, wodurch solche Langen klarer und heller in der Parbe erhalten worden. Von den Metallaulsen werden Elsen und gants besonders Tonordensine nut Versug gowihlt. Bel Bonutsung dieser Salse wird die Alkalität zur Halfte mit Saksaure genommen, man setzt von threen an viol der Salzlauge zu als noch Pallung eintritt, filters und vorfillet mis dom Überschuß der sugesetzten Metallachse, bzw auch der Soda, wie oben beschrieben,

Zuwellen werden Unterlaugen oberflächlich oder gar nicht vorgordnigt, mit Abdampf in offenen Behältern vergedampft, diese erst bol 80 bis 40°/, Glysoringohait ausgiobig einer Bernigung unterwerten.

Der erste, der als Fallungs und Reinigungsmittel für Unterlaugen Eleenvitriol und Tonordosulfat verwondet hat, scheint L. M. Brochon¹) gewesen su sein (1882). Ihm folgte Jesse P Battorshall (1888) and Jos. van Ruymbeko (1891). Bel

⁷ D B.P Nr 21586.

der großen Bedentung, die der Name des letzteren für die wicklung der Glyserinfsbrikation hat, halten wir es für angel auf das ihm natentierte Verfahren!) näher einzugehen

Die Unterlange wird merst mit Silure behandelt, um si weise zu neutralisieren. Ruymbake zieht zur Neutraliestion asure vor und verwendes 25%, der Saure, die erforderlich wäs Unterlance volletändig an neutralisieren. Dieses Sturequantur durch Titration feetgestells. Mit diesen 25% der zur Noutrell erforderlichen Lauge wird die innig vermischt. Dann wird soh seure Tonorde, baw schwefelseures Hisen in Lösung in solcher l sugereben, daß vollkommene Neutralisation erfolgt. Ein me Überwohns schadet nichts, da er bei der weiteren Behandling Lange beseities wird. Mit dieser Behandlung durch die schwefels Salso soll errelaht werden, daß sich ein Niederschlag bildet, de Hars und Festimoffen und unicelleben Risen oder Tonorde besteht, dem etwas Eisen- oder Tonerdehydras und gewöhnlich E stoffe beigemengs sind. Alle diese Stoffe sind hinrelehond fost durch Elitrieren entfernt werden zu können. Das nächste ist (diesem Niederschlag von der Flüssigkeit abstrechgiden. Der N schlag ist, wie schon gesagt, hinreichend fest, um durch Filts beseitigt werden zu können. Wonn also aln geringer Übers von schwefelssurem Sala sugegeben war, so befindes er sich jor dem Niederschlag und wird mit diesem vollständig omtfornt. Filtras stells dann eine kiara, geroinigto Glysariniosung vor

Von der Filterpreuse aus fließt die klare Lauge in eine die in einiger Entfernung vom Boden eine Schlange für indire Dampf hat. Hier wird die Lauge durch indirekten Dampf Sieden gebracht und so weit eingedampft, wie erforderlich est sie destillieren zu können. Das Salz scheidet zich aus und zich unterhalb der Schlange am Boden ab, während sich die Filmsigkeit oben befindet. Zurück bleibt dann am Boden der fäßes eine Salzmasse, die leicht zu entfernen ist. Von dem in haftenden Glysserin wird zie befreit und ist dann hinreichend um wieder sum Aussalzen in der Selfenfabrikation benutat we zu können.

Statt des schwefelseuren Hisens und der schwefelseuren erde hat Buymbeke zum Reinigen der Unterlange ein Risc zur Anwendung gebracht, das er "Peraulfat" nennt, eine Bez nung, die sehr ungläcklich gewählt ist, da das Sahs mit den sulfaten, den Sahsen der Überschwefelsture, anscheinend nicht tun hat. Es stellt nach Bens ein grauschwarzen Pulver dar soll durch Behandeln von Eisenvitriel mit konsentrierter Schwature hergestellt werden. In besitzt die Higenschaft, alle in Unterlauge gelösten Seifen zu zerzeigen und sich mit den Fottalien unföstlichen Eisenseifen zu verbinden.

Amerik, P. Mr. 458647 vom 1 September 1891 "Process of obte. Glycerino from soap makers weets Lyes,

W E Garrigues) has sich sur Aufgabe gestellt, die flüchtigen ettaauren, die in der Unterlange enthalten sind, zu entfernen. Nach em gewöhnlichen Reinigungsverfahren werden sie nur tellweise be-Miligt. so daß sie sich noch im Dostillat finden. Man sollte anohmen, daß die sämtlichen flüchtigen Fettsäuren beseitigt werden, onn bei der ersten Behandlung der Leuge mit Saure so stark ancollucate wird, defi die elimpiichen Fottelluren frei werden. Beim Endampfon der Unterlange würden ale sich dann mit den Wasser-Emnfon vorlüchtigen dem steht aber entgegen, daß die Unieringe, wonn ale frole Pettelluren enthält au Anfang sterk schlamis nd der Schaum die Hüghtigen Fettelluren am Entweichen hinders. - Dieser Übelatand tritt nicht ein, wenn die Unterlange erst dann involchend angestinert wird, uschdem sie tellweise eingedämpft und adurch viskosor geworden ist. - Forner wurde die Menge der en chandelnden Pitasigkeit so groß werden, daß sie sich schwer carbelten ließe. Wird die dünne Hümigkeit angestnert, so gehen to flüchtigen Fottelluren mit in das Filtrat über alluget man mi die konsentrierte Unterlauge an, so werden die Fettsluren rößtentelle ausgeschieden und bei der sweiten Filtration entfornt.

Das Verfahren von Garrigues besteht darin, daß die Unterare sucret mit Schwefeleitere neutralisiert, die unföelichen Fettelluren ann durch Aluminium sulfat ausgefällt und die Tenerdereifen abitriert werden. Hiernach wird die Fillmigkeit eingedampft wobei ch Mineralesizo absolution, und sodann Bariumohlorid zugoworlurch Bariumsulfat und Bariumsolfen ontetchen. Joint ird goufigend Schwefoldure suggestst, damit de sich mit dem Bitten Tell der mit den illightlern Fettaluren verbundenen Alkalien erbladet, wordurch diese in der teilwebe konzentrierten Müsslekelt i zum Teil ungelöstem Austande frei gemaght werden. Man filtriert o mit dem ale unigebooden Barlumaulias als, dampits die erhaltene lündigkeit, um sie vom Wasser und den übriggebliebenen bettturen zu befreien, im Vakuum ab, seint Natriumkarbonat zu, und us Olysoria ist zur Dostillation boroit.

Unterlangenverarheitung nach Otto Sacha*) us in der Unterlange enthaltene freie Afkall durch Ausstechen mit ottedure boseltigt ist, wird de mit ameniroler Sakalure angeduert, oxlurch in Louing befindliche Solle zorlogt wird. Die frei werdende ottenuro wird durch oin Motalloxyd oder ein Erdalkalloxyd in ne unlö-liche Verbindung übergeführt. Zur bewern Durchmischung or Masso bedient man sich eines Luftkompressors, mit dem man Ahrend einer halben Stunde durch die offenen Schlangen Luft nicitet, wodurch neben einer gründlichen mechanischen Durch boltung der Masse auch eine exydierende Wirkung erdelt wird, la sohr swookmäßig has es sich erwiesen, eine unlösliche Kisonseife eranstollen, und man bedient sich hierau des billigen Abfallproduktes, ≈ Bisonoxydhydrats. Am besten boreitet man eine Bismohlorid-

⁹ Selfma-Skg. 1907, B. 601, 649 und 665. ¹) Amorik. P Nr 774179. Dalta Tallus - Aleman

lösung, die man in einer der freien Fettsture enteprechenden Mer susneriern hat. An Saksture werden auf 1 Tonne Unterlauge i geführ 10 bis 20 kg gebraucht. Der Verbrauch an Eisenexychyd beirfigt auf die Tonne Unterlauge ⁴/_a his 1 kg. Durch eine klei Filtration übersongt man sich, ob das Filtrat wasserklar abläuft u oh es nach erfolgter Ablühlung und weiterem Zusatz von Sakscht auch kell und klar bleibt. Ist eine Trübung verhanden, so war e sugegebene Saksäure- und Eisenmenge nicht genügend, es hat e nachträglicher Zusatz stattsufinden.

Den beim Zusatz von Sahnture aus den Alkalienifiden f. werdenden Schwefelwassesstoff bindet man im Augenhilek den En stehens an gelfates Metalloxyd. Natrombydrat und Natromkarbon werden bei der Ansluerung in Natriumehlerid unter Freiwerden d. Kohlensture übergeführt.

Die Abscheidung der schleimigen organischen Stoffe vollsicht at sehr gut. Das unlöstiche fettesure Risen schwimmt mit anderen at gefüllten organischen Verunzsinigungen obenset und wird abgehobe Hierauf wird die Flüssigkeit in einer Fliterpresse durch Leinwarflitziert. Das Flitzet soll höchstens schwach gelblich gefürbt sein.

Nach dieser ersten Hamptreinigung wird die Filmsigkeit durt vorsichtiges Zusetzen von Natronlange neutralisiert. Auch hierb bedient man sich zur bessern Durchmischung des Rinblasous vor Luft mittels eines Kompressors. War bei der ersten Behandlur zuviel Risenchlorid angewendet, was leicht an der Filrbung des Piltra zu erkennen ist, so wird das Risen jetzt wieder ausgefällt, und ma erhält nach der Filtration durch Leinwand in der zweiten Prosse ei Filtrat, das zur weitern Versrbeitung im Vakuumapperats geolgnet is

Verbeek!) gibs in der Seifensieder Zeitung eine Unterlaugen

Reinigung nach Armand Gerber wieder

Die Unterlauge wird nahem neutralisiers und awar mit Seleziere Dann wird 50 pros. Lösung von Risenehlerid (FoCl. 6 H.O.) be Stedahltes solange suggestist, his in einer in einem Boagforsyllinde flitrierten klaren Probe nach dem Aufkochen und auf Zuseis von einigen Tropfen einer klaren Risenehleridlösung, auch nach einigen Stehen, kein Niederschlag mehr entscha, die Probe also vollkommen klar bleibt.

Bei dem Verfahren ist es unbedingt erforderlich, die mit kissen chlorid behandelte Lange durch hölterne Filterpressen zu filtrieren da Gußeisen von der in der Lange verhandenen freien Salzsture viel stärker als von verdünnter Schwefelsture angegriffen wird.

Der erste Filterschlamm ist hier stetz schwarzbraun gufärbt weil die Risenseife eine dunkle Farbe hat, während die Tonerdoseift weiß ist. Auch das erste Filtrat ist infolge eines Überschusses ar Risenschlorid dunkler gefärbt. Bine bedeutende Aufhellung der Lange erfolgt erst später bei Behandlung mit Natronlange, da dann das Risen gefällt wird.

¹⁾ Belfsmeierler-Etg. 1991, S. 900.

Der zweite Filterschlamm hat meist eine schmutzig-dunkelgrüne arbe, die aber an der Luft rasch in braunrot umschlägt, genau so le Ferrohydroxyd, welches durch Oxydetion in Ferrihydroxyd überthi. Die schmutzig-dunkolgrüne Farbe des Filterschlammes erscheint unomiliah bei Langon, die von der Verarbeitung schlechter Fette wrühren.

Rin Nachtoil des Hisenchloride ist, daß die Apparaturen aus isen und Biel von den Langen, besonders den heißen, stark angriffen werden und daß das Risenahlorid erheblich teurer als Tondogulfat let. Gebranolit wird von beiden Chemikalion ungefähr die alche Menarc.

Da das zweite Filtrat mit Selzelure auch neutralisiert wird, so shalt das beim Rindampfen der Lauge ausgeschiedene Salt kein atriumsulfat, voransposetat, daß die Unterlauge von vornherein lfatfrei war He ist dieses ein Vorsug des Bisenchlorids, da Kochis sich in größeren Kristellen ausscheidet als Geworbesals und th does all such leichter sontrifugieren und entglyserinieren last.

Hier more noch din Vorfahren Plats finden, das von Vorbeck1) 1 Laboratorium suggearbeitet, abor noch nicht im Großbetrich ausführt wurde. Die Reinigung soll danach vorsüglich, das Verfahren lbst aber teuer sein, und swar in begug auf die Apparatur und die rfenden Betriebskosten, da die Lauge öfter mit Chemikalien beadolt wird und infolgedesson dreimal filtwiert worden muß. Desib eignet es sich für sohr unreine Laugen, aber nur dann wenn nicht zu glysorinarm zind

Die Unterlauge wird helb mit überschüssiger Sehwefelsäure hundelt und awar derart, das night nur Bods und Atanatron utmlblert sondern auch die in der Lauge verhandenen Natronden vollständig in freie Fettaluren und Sulfate zorlegt werden u man daran erkennen kann, daß eine filtrierte Probe beim Auf olien mit einigen Tropfen veriffanter Schwefelsäure sich nicht mehr Vor der Skuerung wird natürlich auch hier die Seifen und chhor die Peitelkurodecke tunlichet abgenommen. Die jetzt stark sauer uderonde Lange wird mit überschüssiger Kalkmilch gekocht, sturch ein Teil der freien Fottelluren in l'orm von Kalkweifen und 3 Kisenvorbindungen gefällt werden. Glokehseltig geht dam Gips Lösung, and awar mehr, als cheen gestittigton Gipswassor entricht, de Cips in Glysorin etwas löelicher ist als in Wasser chdom der Niederschlag schleimig oder nichtschleimig ist, wird) kalk-alkalische Lauge unter eigenem Gefälle oder mittels Pumpenuck durch claerno Filterpreasen filtriert (Filtrat I). Dieses Filtrat rd siedond heiß und genau wie bei dem gewöhnlichen Tonerdesulfatrfahren mit Schwefelskure nahem noutralisiert und dann mit orschfanger Toner desulfationung behandelt, wedurch der größte di der noch nicht beseitigten Fettaluren als Tenerdeseifen gefällt rd. Jetat wird die Lauge mit Pumpendruck durch hölserne Filter-

Bottomstedor-Záz, 1921, S 908.

presson filtriert, de sie sener ist (Filtret II). Man kann auch ober Filterpressen anwenden, was diesen wohl schedet, doch die Rei gung selbes nicht beeinträchtigt, dabei geraten aber wieder Rise salse in die Lange. Das Tonerde-Filtrat II wird nun slodond ha mit Sodalosung versetat, his bei einer filterierten Probe nach de Aufkoehen und auf Zusets von einigen Tropfon einer klaren für lösung, auch nach einigem Stehen, weder ein Niederschlag no eine Trübung entsteht, die Probe also vollkommen klar bleil Hierdurch worden die überschündige Tonerde, die eventrall ve handenen Eisenverbindungen und auch der Gips gefällt, leistere weil er in Kalziumkarbonet verwandelt wird. Nunmohr wird d wieder alkalisch reagierende Lange unter eigenom Gefülle durch ciscence Filterpresson filtriers (Filtras III). Dies Filtras wird si Beseitigung der überschündigen Soda heiß mit Schwefelsäure od Salzadore angestuera, dann mit Natronlange bis sur Alkalinisht ve 0.01 % NaOH vecastat.

Der Kalk wird am besten als Kalkmilch von 18° Bé verwende da sich diese noch leicht, eine höhergradige Kalkmilch jedoch nich

mehr spindeln last.

Es ist nicht ratesm, die Soda in fester Form sususotsen ma verwendet vielmehr siets Sodalösungen, und swar im Sommer ein 18 proz., im Frühjahr und Herbet eine 14 proz. und im Winter ein 9 proz., und isoliert sorgfältig außerdem den Sodalschälter sowi die Rohrieitung von diesem Behälter nach dem Präparungefält Dann ist es so gut wie susgeschlossen, daß Soda aus den Lösunge anskristallisiert, was bei stärkeren Lösungen, als den oben gennunter und bei einer nicht isolierten Apparatur leicht eintroten kann und dann zu sehr untiebesmen Verstopfungen der Bohrieitung führt.

Technische Durchführung einer Vorreinigung

Von einem Bottlich oder auch verbleiten Elecubehälter wird die Unterlauge aufgenommen. Gefüllt wird bis zu 75°/o des Raum inhaltes, der übrige Raum bleibt als Schaumsone verbehalten Durch eine im Bottich befindliche geschlossene Spirstschlange streicht Dampf, his die Lauge auf fast Kochhitze gekommen ist. Nun 1881 man auch Drunkfuft durch eine Kochschlange, die auf dem Boden des Langenbehälters gelagert ist, streichen, soist von der arnen armen Salsaaure eine bestimmte Menge partionwoise su, die binreicht, die Alkalität soweit zu zorstören, daß rund 1/4 /o auf Soda gerechnet in der Unterlange erhalten bleiben. Die Sauro muß all mählich sugenetzt werden, da der Austrieb der entwelchenden Kohlensalure bet so hoher Temperatur stillemisch geschieht. In einem Holzgefäße von 5-600 i löst man schwefelsaure Tonorde. Diese Lösung kann recht konzentriert sein. Von ihr sotst man wieder partieuweise soviel dem noch mit Presinti bewegten Inhalto des Fallungsbottlohes zu, als noch Fallung damit eintritt. Ist dies erresche, no wird gestilters, doch ist es gut, Luft weiter durch die su

lternde Unterlange siehen su lassen, um ein Abstituen vom Tonerdelederschlage im Fällungsgefäße zu vermelden. Empfehlenswert ist i, die Filterprosse für diesen Fall statt aus Eisen von Hols zu ählen, da doch das Filtrat saner roegiert.

In einem Holsbottiche, einem sweiten Behälter, wird obigem litrate mit starker Sodalösung bei Kochhitze der Tenerdeüberhuß genommen. Die Durchmischung besorgt wiederum Druckluft, enhalb noben der geschlossenen Dampfschlange auch eine offene hlange in den Bottich für Sodafällung verlegt worden muß Hieranf ird durch eine sweite Filterpresse gefültert diese kann aus Eisen mehen, da jetzt das Filtrat alkalisch ist. Die Lauge ist jetzt oft über als nach der Tenerdefällung, doch schwindet dieses stärkere ein nach der nen folgenden Neutralisation mit Sakssiure. Die nterlange ist so reif für die Verdampfung auf Rohglyserin.

Die Filtrationen gehen entweder unter Eigendruck der Unteruze oder mittels einer Druckpumpe vor sich.

Die so beschriebene Arbeitsweise für Unterlaugenreinigung ist untenstehender schematischer Skisse (Abb. 29) verbildlicht.

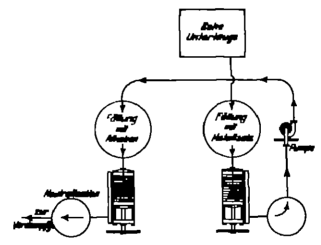


Abb. 20 Scheme other Unterlangenreinigung.

Während der Aufarbeitung der Gärungsglysseins hat man gute Ertrungen mit einer Säurekochung der glysorinhaltigen Schlempen macht. Diese ließe sich natürlich auch für Unterlauge in Anndung bringen, dech verteuert sie das zu erwartende Rohzerin bedeutend.

Zuweilen wird die Alkalität der Selslangen mit Sturen nicht gegriffen, sie wird unter Aufwand größerer Mengen schwefelsaurer norde genommen, bis, wie oben beschrieben, keine Fillung mehr tritt. Dann muß aber an Stelle der Luftrührung ein mechani hes Bührwerk in den Fillungsbottich montiert werden, da die Luft zu sehr Schaum schlägt. Das Filtras wird, entsprechend d größeren Niederschlagsmenge, auch sichtlich heller

Wie weit die Alkalität der Unterlange genommen worden so

mache man am besten von einigen Vorvenmohen abhängig.

Die Behandlung von Sahlaugen mit Eisenehlorid geht anak der Tonerdefällung vor sich. Die Eisenseifen hindern die Filterun etwas mahr als Tonerdeseifen, auch dann, wonn Risonhydrat sugrege ist. Auch ist die Haltbarkeit der Filtersücher mehr gefährdet a bei Tonerderdedesschligen.

Die Bückstände in der Elterpresse werden, kurz gewasche

und mis Dampi gus entwissers, aus der Presso entsternt.

Die Waschwässer, am an Glysorin, wirden die Vordampfun nicht lohnen. Sie werden selbst wieder als Waschwässer zu glyzorit reicheren Stoffen genommen, so von den Tonordenolfon zum Auswachen der entieerten Unterlangen-Barrels, vom Tonordehydrat zur Anszißen des Zentrifugensakes. Die Metallsolfenrückstände lauses sich wiederum in der Papierindustrie verwenden. Mit dem Ton erdehydrat aus der Sodafällung läßt sich schwofolseure Tonordesparen, indem es zur Seifenfällung ein bis zweimal mit verwende wird. Der Salalaugenteer, der sich ergibt, wenn man Unterlauger mit einem Überschuß von Säuren behandelt, kann nach gründlichen Auswaschen destilliert werden, wobei sich Gondron und Fettefluredestillate in branchbarer Güte ergeben.

Die aufgewendsten Chemikatien seien obenfalls alle frei von Arsen. Mit Eisensalzen vorgereinigte oder versetzte Unterlaugen enthalten weniger Arsen als mit Tonerde gereinigte. Es complichit sich daher auch, zur Tonerdefällung etwas Eisenchlorid mit zu ver-

wenden.

Der Chemikalienverbrauch ist naturgemäß in der Menge sehr schwankend. Von der Tattsche ausgehend, daß die Größe der Niederschlagsmenge ein Maß für die Reinheit und der damit im Zusammenhange stehenden Aufhellung der gereinigten Unterlange ist, ist es gut, mit den angewondeten Metallenken nicht zu sparen. Der Säureverhrauch und die Sodamenge eind ja mehr oder weniger von diesen abhängig und begronst. Sollte eine Unterlange mahr als im Durchschnitte alkalisch, also schlecht ausgestrichen sein, dann wird, diesem Umstande entsprechend, der Verbrauch an Mineralature gans bedeutand steigen.

Man kann auf 10000 kg Unterlange im Mittel rochnon

160 kg Sohwefelsture odor

180 . Salzature,

90 s schwefelseure Tonerdo und

20 . Soda

b) Die Verdampfung der vergereinigten Unterlange auf Rehglyzerin und Gewerbennin (Kocheels).

Bei Glysorinwasser ist die Verdampfung ohne Vakuum durchführbar, bei Sakdange praktisch nicht. Die Unterlauge hat ein aumgewicht von 1,14 bei 15°C, ist demnsch eine ziemlich starke Sung von Kochsels, mit dessen Ausscheidung während der Konntration der Lauge gerechnet werden muß. Die Vakuumverdampfsparate, wie diese für Glyserinwässer Verwendung finden, eignen eh daher nicht ohne weiteres für die Sakslaugenverdampfung, wohl zur umgekehrt ein jeder Sakslaugenverdampfor ist für die Glyserinassereindickung seiert verwendbar

Von der guten chemischen Beinigung der Unterlange hängt der stie Verlauf der Verdampfung ab. Je unreiner die Unterlange ist, n so mehr schäumt sie und führt unvermeidlich das Übersteigen

r Flürdigkeit horbei Ist die Behandlung gegen so erfolgt, wie es nach vorungeganger Analyse im Laboratorium für die Klärung r Lange und die Beseitigung der Fremd offe sich als notwondig geseigt hat, so stellen in bei der Verdampfung keinerlei Schwierig iten ein, da die zu verdampfende Flüssigit vorwiegend nur noch Glyserin und Salze thüt,

Die Unterlaugen Vordampfapparate stehen aus dem Verdampfkörper und einer lafangverrichtung, auch Salanutache oder zu Salasack genannt (Abb. 50). Diese lat t dem Boden des Verdampfkörpers durch ien Schleber und der Boden der Nutsche zuh eine Rehrverbindung mit dem Vammraume des Verdampfers verbunden.

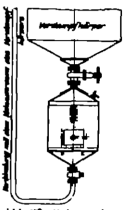


Abb. #0 Hademuteche.

Diese Vorrichtung, so geschaltet mit dem Verkocher wie in igur Abbildung dangestellt ist, gostattot, das ausgeschledene Koch z während des Butrlebes aus dem Verdampfraume ohne Untershung der Konzentration zu entfornen, abzunutschen und die ittorlauge in den Vordampfor zurückzuleiten. Statt des Schiebers wonder man auch einen kogel, der mittels einer Übersetzung d ohios Handracke gogon einen Sitz gedrückt wird, welcher in or Nut, wonig horvorstohend, classi Gunimiring (Dichtung) trigt. I sunchmonder Konsontration suboldet sich Kochsak aus der torlauge and mid sitet, de specificoh schwerer, am Boden des relampfore ab. Durch die Verbindung des Bodentolles mit dem inflangor rutscht on welter und gelangt in diesen, sammelt sich rt, durch ein Sieb surlickgehalten, bis sum Schanglase desselben Jetzt wird der Schieber geschlomen, der Bodenhahn und Luftun godifinot und durch den Bodenhahn der Nutscho zieht nun es Pitietige nech dem Vordampfapparate surtick. Nach dem okonnutschen wird der Bodenhahn des Sakssackes geschlossen d des trocken genutschte Sals durch die Salsfängeriäre entferni. diesem Zustande kann das Sals, je nach der vorgeschrittenen nsontration der Unterlange, bis un 6% Glyserin enthalien. Um ses Glysarin su gewinnen, dem Sakse entstehen su können, pflegt

man es Zentrifugen zu übergeben. Dazu eignen sich am b solche mit Unterentieurung. Mit vorgereinigter Unterlauge oder Unterlaugenwaschwässern angemalsche, kommt das Sals auf Zentrifuge, wird dort trocken geschleudert und nachher mit D gedeckt. Oder das Sals kommt von der Nutsche unmittelber in Schleuder und wird dort mit vorgereinigter Unterlauge und nac mit Dampf gedeckt. In beiden Fällen erzielt man Kochsals 0,1 bis 0,2°/a Glyserin. Das erhaltene Gewerbesels füllt in a Menge von 12 bis 16°/a auf Unterlauge gerechnet an, ist melet

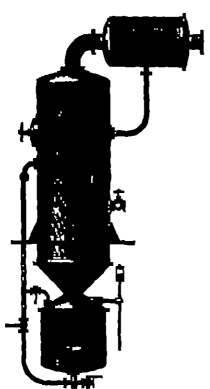


Abb. \$1 Sainlangen-Verdamptapparat.

oder sohwach galb und kann fort wieder der Selfonorsons augeführt werden.

Die Verdampfung der Ur lange kann zu Beginn mit dampf, muß aber später Friechdampf geschehen und wie ist einer Dichte von AA fortgesetzt, ohne durch die Efernung des Kochsalzes unbrochen werden zu mitseen, nannte Dichte ist erreicht, soli des Behglyzerin im Vaknum Temperatur von 125° C an nommen hat.

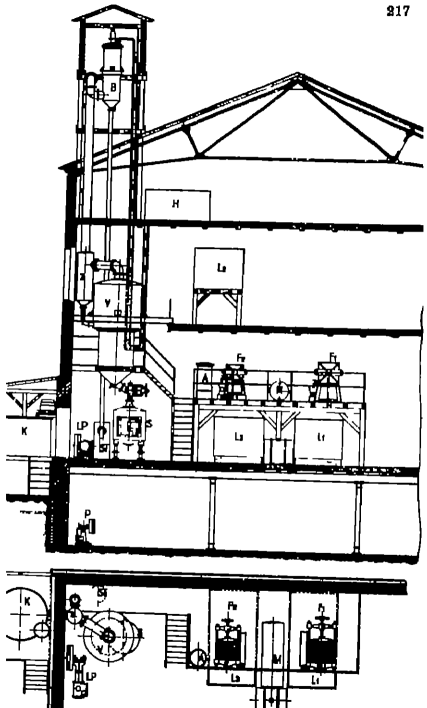
Die fertig gedämpste Untiange, das Unterlangen Koglyserin, ist von kinchrot Farbe, diekslässig, besitet no schwebende Saktelichen, vodenen man heiß sitriort. Dellyseringshalt ist rund 80, dasche 8 bis 10 und der organische Anteil 8 his 4°/c. Nac dem Erkalten scheidet sich bankristelliziert noch Kochenk au weswegen Unterlangen Behegtyst rine oret über ein Buhognfäß au Destillation bzw. zum Versandkommen

Dämpfor mit Nutsche und Vorlage, eine Salslaugenvor dampfung, wie zie G. H. Boat & Co., Dreadon, liefert, ist an Abh. 31 zu erseben. Als Heissystem können Spiralschlangen oder auch Siederehre gedacht zein.

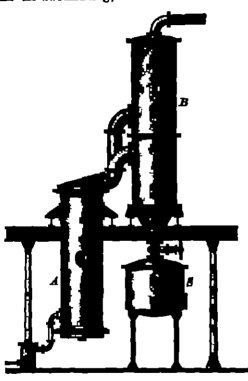
Rine Unterlaugenvorreinigung mit Verdempfung von Paul Zwicker & Co. in Bornburg (Sanle) seigt Abb. 82.

Diese besteht aus dem Kochbotsteh K der Filterpressen pumpe P, der Filterpresse F, für die erste Filterung, dem Roservoir L, für das erste Filtert, dem Zwischenbehälter L, der Filter-





presse F_a für die sweite Flierung, dem Beservolt L_a für das sweiterische Valenum Verdampfapparat V mit Zwischenkendenseten dem Salzfänger B mit geschlossener Nutsche, der Luftspumpe L dem Heißwassermontejus A sur Aussißung der Fliterpreikunde dem Valenummentejus M sum Absaugen des furligen Unterlaugt Rohglyserins und dem Vorratsbehälter für Rohglyserin, wenn dien nicht unmittelbar in Flisser abgelassen wird. Bei der Aulage n Trockenluftbetrieb kommt noch himse das barometrischen Hysten bestehend aus dem Barometerkondensater B und dem Standgeffiß I. Bei ist sweekraftig, das Kühlwasser zur Kondensation der Brückenluftbetrieb



Abb, 33. Schneibirkulations-Verdampfer von G Sauerbrey, Manshinenfabrik A.-G., Staffert.

schwindigkeit in den Verdempfkörper ein. In die em Reume gibt die Unterlange ihre überschüssige Wärme unter Damidbiklung al und tritt etwas tiefer aus dem Verdampfor wieder in den Holskörper über, wobei des bei der Unterlangenverdampfung zur Ausscheidung gekommene Sals durch das Bodonvontil des Vordampfors in die Nutsche fülle.

Wird nun der Brüden sur Hebsung einer sweiten Garnitur Verdampfer in Verwendung gebracht, so ist der Ausnützung des Dampfes auch weitgebend Roohnung getragen. Für Unterlaugen-

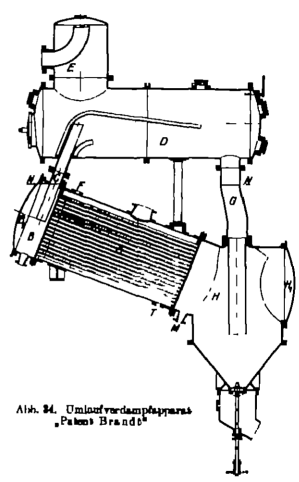
vorbor an outliften in deshalb elisein hou stehenden Kühlwesse behälter II an entine men.

Schnollsirkulation Vordampforder Firm G. Banorbray schinonfabrik Akt Qomin Staßfurt De Apparat, in Abb 8 włodorgogolem, brotel aum ednom Helskörne dom Verdampfer and clace Natarateche ' Infolge selver Auore nung unter Hilbedykeits drack flicket in lich körper kolno Verdamp fung statt. Die Unter lauge wird dors critica und fritt infolge de Auftelobou der heißen lolohioron Unicelauge unterstütet durch die Dampfontwickolung in Verbindungerein Holakorner sum dampfor mit groller (ie-In diocom Roume gibt rdampfung bowähren sich diese Apparate gut, obwohl die letzte Phase verdampfung gegen Rohglyzerinstärke zu insofern schleppend it, als der Wassergehalt des Unterlangen-Rohglyzerins nurmehr va 6 bis 8 % ist, die Zirkulation wird träger und dadurch rückt inkrustation der Heisrohre in den Bereich der Möglichkeit.

Dor Umlant-Vermplapparat Pais Brands" ink & Schmitz in by Poll Shuelt cinem merröhrenkemel.um. · schon der Name des rdampfers sam den nami der su verupfenden Flüssigkeit öhen su können. Dor Apparet Abb 84 tcht aus dem untesobring Regenden skurper A und dem ron wagrecht Hegeu-Briden - Absobel uzukörner D Voru thluten sind an dem

Bröden - Absobet igskörper D Vort I hinten sind an den skörper Flüssigkeits miern B und H an stat, welche mit Dek i B, und H, ver lessen sind Die verdere Kam

steht durch den unien, aber über die so Breite der Kam gehenden Statzen lie hintere Kammer in das Verbindungs-Gruit dem Oberser D in Verbindung st der Dampfruführenteten für die



ckammer und 7 der Kondenswasser Ausgang. Der Oberkörper i den Dem R mit dem Brüdensusgangsstutzen. Die zu verpfende Flüssigkeit wird durch den Stutzen M in den Apparatieleitet, die Entleerung erfolgt durch den Konus.

Bei dieser Sonderkonstruktion für Unterlangenverdamp g ist die hintere Flüszigkeitskammer zu einem Salzabscheider stert, der mit dem Ahlasventil verschlossen ist. Das Rücklauf G ist ein Stück in den Salzabscheider hinem verlängert. Alles in der Sakiange schwebende Salz wird somit in den unteren Tr des Abscheiders geführt, und de dies die einzige Stelle im Appeara ist, in welchem die Flüssigkeit sich in verhältnismäßiger Ruhe is findet, so sinken diese Telle vermöge ihrer größeren Schwere unt unten und sammein sich in dem Konne, aus welchem sie von Zo zu Zeit durch das Ventil abgelassen werden können.

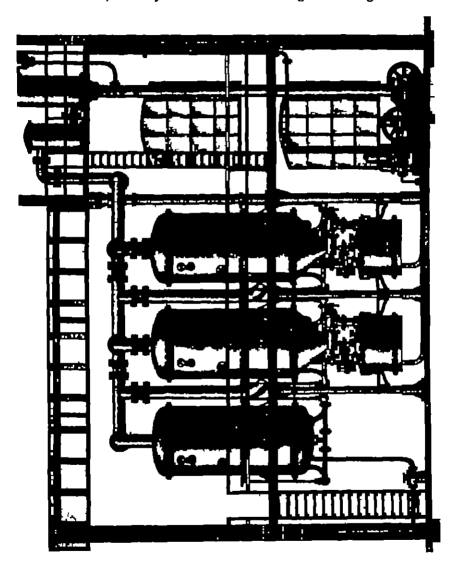
Für die Verdempfung wird nur so viel Unterlange in den Appure eingewogen, daß die Hebrohre gerade davon bodockt sind aben ut getaler bis sur Linie N-N Wird nun durch den Stutten P der Hek kammer Dampi sugeführt, ao beginns die in den Heisrehren sichend Filiadekeit sich zu erwärmen und zu verdauntion, zu daß die Hohr mit einem Gemisch von Flüssigkeit und Dampfblasen erfüllt sine Infolge des Auftriebes steigt dieses Gemisch in den schrägen lich robren nach oben, telts durch die Kammor B und durch de Stuteson O in den Oberkörper Hier breitet sich das (kentech au und durch die außerordentlich große, Dampf abgebende Oberikkelt findet eine sehr vollkommene Brüdennbecheidung statt, so daß da MitrelBen von Filmigkeitstellehen und damit Verhut ausgewehlenere ist. Die Plüstigkeit Mult durch den hinteren Abfallstutsen (1 zu hinteren Kammer surfick, drings wieder in die Helsreihre und lee ginnt den Kreislauf von neuem Durch die geringe Pitterigkeitshühr im Apperate und des völlig unbehinderten Umlaufes genügen gans gerings Temperaturdifferensen, um lebhafte Alrkulation und Verdampfung zu erzielen. Infolge dieser lebhaften und gielchmitbiger Zirkulation kann für eine gegebene Verdampfungsleisung die Heizflache eines Brandt-Apparates his zu 20°/, kloiner genommen worden als bei gewöhnlichen Apparaten. Der Fillmigkeiteinhalt eines Apparates während des Kochens beträgt bol großen Apparative winig über 1 obm. Dies ist von besonderem Verteil für alle Hille denen die zu verdampfenden Flüssigkeiten für längere Kinwirkung höherer Temperaturen empfindlich sind.

Die Flüssigkeitskammern an den beiden Enden des Apparates sind, wie schon oben erwähnt, mit Deckeln verschlessen. Nach Offnung der Deckel sind die Heisrohre ohne weiteres sugänglich und sind Ausbemerungen und Reinigungsscholten au diesen leicht vorsunehmen.

Durch die überam lebhafte ununterbrechene Zirkulation au den Heisrohren entlang wird ein Ansetzen von Salzen aus der Unterlange weitgehendst verhindert.

Im Vergieiche zu den bisher geschilderten Hinkörperverdampfern bieten die Zwei und Mehrkörperapparate den wesentlichen Verteil eines beträchtlich geringeren Dampfverbrauches. Beim Kinkörperteil eines beträchtlich geringeren Dampfverbrauches. Beim Kinkörperverdampfer wird der Brüdendampf abgesogen und geht mit der gamsen ihm innewehnenden Wärmemenge im Kondonswasser vorloren. Wie in der Zucksrindustrie der holße Brüden der Verdampf apparate zur höchsten Ausnützung seiner Wärme kommt durch Hintereinanderschaltung mehrerer Verdampfkörper, so zwar, daß der

üden des vorstehonden Apparates in die Hokkammer des nächstmmenden Verdompfors tritt, so ist men such in der Glysseinlustrio bostroba, dio Glysorin wasser bosonders großer Mengen auf



o Wolso zu bewiltigen. Wonn wir die Mehrkörperapparate der karindustrio ervilinen, so können wir bai dar Alyserinwameriampfung wohl nur vom Zwelkörpersystem sprechen. Glysorinser, im besonderen Unterlaugen, enthalten trots aller Vorreinigung Salme niedrig molekularer, also leicht flüchtiger Fettsäuren w Besigsture, Buttersäure, Propionsäure und andere mehr, die selb aus schwach alkalischer Lösung beim Kochen zum Teile sich al spalten und in den Brüden gelangen Solcher Brüden wirkt äußer zerstörend auf die Heiskammer

Beim Mehrkörperverdempfepparate hat man besonder darauf zu achten, daß die Kondenswässer des Brüdendampfes nich ohne Kontrolle auf ihren Gyseringehalt ahlaufen, da durch kräftige Schäumen des Kochgutes selbst die beste Schaumvorlage auf kursen Wege nicht imstande ist, die feinan mitgerissenen Bläschen des Kochgutes aus dem Brüdendampfe surücksuhalten.

Bin weiterer Vorteil der Mahrkörperapparate ist, daß heiße un vorgedampfte Lange zur schon weiter eingedickten augesogen wird Führt man diese Ökonomie auch bei der Unterlangenverdampfundurch, so wird dadurch die Inkrustation unterstitzt, eine nich vorgedickte Unterlange zur bereits vorgedampften augesogen, bring für Kochsals in den Verdampfapparat Lösungsverhältnisse, welche di Inkrustation vielmehr hindern, als es augesogene vorgedickte Lauge vermag.

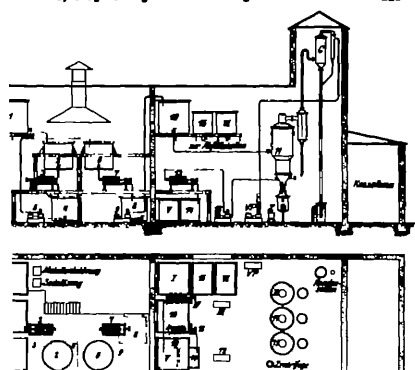
Die Qualitätsunterschiede der Glyserinwässer, wie Saponifikat wässer, Azidifikationswässer und Unterlaugen, fordem auch ein gesondertes Eindampfen einer jeden Gattung für sich. Dedurch tritt die Frage, Mehrkörperverdampfung, eigentlich nur an sehr große Glyserin ersenger oder an solche Fabriken haran, die Unterlangen allein verarbeiten, die aber bis beute vom Mehrkörpersystem bloß dann Gebrauch machen, wenn es sich um große Quanten handelt, die zu verdampfen sind.

In Abb. 85 ist eine Dreikörperverdampfanlage für Unterlauge, die natürlich ebenaegut auch für Glyzerinwasser zu verwenden geht, von Peter Dinckels & Sohn, Mains, wiedergegeben.

Kohlenverbranch und Higneringeringt bei der Unterlangen Aufgrheitung.

Die für die Unterlangenaufarbeitung verbrauchte Kohlenmonge ist von der aus der Unterlange zu verdampfunden Wassermenge abhängig oder auf fertiges Rohglyssein besogen, vom Glyseringshalte der Lange. Man rechnet bei einer 6 bis Spros. Lange für Reinigung und Verdampfung 200 bis 250 kg Kohle mit fünffacher Verdampfung auf 100 kg daram hergestellten 80 pros. Rohglyserins.

Was die Ausbeute an Reinglyserin aus Unterlaugen betrifft, so ist diese größeren Schwankungen unterworfen. Im allgemeinen steigt die technische Ausbeute von 100 gefundenen analytischen Glyserin mit steigendem Werte. Bine Unterlange mit 8º/, exymetrischem Glyserin wird von 100 seichem Analysenwerte geringere technische Ausbeute Reinglyserin ergeben als 100 Analysenwert einer 10 pros. Lauge. Davon haben wir eingangs der Unterlangenbeschreibung Einwähnung getan.



b. 60. Interlangementarisetting unit Olymerhiwanian Ventaraptungunlage. Nach Augebeit der Vorfasser entworfen von der Handlittenfahrik C. K. Reat & Co., Drowdon

Abb. 34 stellt otne Anlago für Unterlaugenaufarbeitung bis sam ozontigon Robgiyzorin vor die nebenbei auch gestattet. Spaltungsorinwamor auf Robelyserin oinsudampien.

- I -- Vorratebobätter für die Unterlange. 2 -- Bohälter som Abstumpten der Alkalität der Unterlange mit Mineralalturon und Milherty der in der Unterlange gelösten Seifen mit Motal habter.
- 4 Behalter für Fütrat L Milespresso. λ — Druckpumpe. 5 — Behälter für die Fällung der überschünigen Metalische im Filirate I m (* Alkalian.) 7 — Miterprossa.

8 — Behälter für Filtent II.

Hier kann auch die Neutraliestien der überschüssig gurenstaten Alkalien mit Mineralature vorganomens werden, ruskpumpo. 10 — Vorratabelatitor für geralnigte Unterlauge.

9 — Druckpempo.

Vakuumverdampfapparate.

- 19 Druckpumpe für die Filiention von 80 pros. Unterlangen-Rohglyserin.
- 18 Filterpresse. 14 Behälter für gefühertes fartiges Laugem-Robglysorin.

15 — Abdulistation.

I — Vorratebehälter für gereinigtes Spaltengs-Olyserinwasser

II — Vaknum Verdampfapparat.

- II Drackpumps for die Filtration von Saponifikat-Robelyssein. V - Behålter für fertiges, geflürries Robelyzerin.
- T Abfüllstetlen. VP — Vakuumpumpe, 0 — Roodsonsti

möglichst neutrale oder höchstens gans schwach alkalis Beaktion der einzudampfenden Lange, möglichst hohes Vaku während des Verdampfens, vorsichtige, allmähliche Steigerung Temperatur in dem Verdampfen, die erst gegen Ende der Operation Druck von 2 Atm. erreichen auf, möglichst niedriger "Sastand" im Apparat, ohne daß dabei Teile der Heisfläche bloß liegen kommen, hoher Steigeraum im Verdampfer unter Anhring von "Preilblechen" in seinem Innern und die Verwendung ei guten Schaumfängers.

B. Glyseringewinnung durch Gärung.

Glyseria bei der alkoholischen Gärung. Daß bei der al. holischen Gärung Glysorin als Nebemprodukt auftritt, ist seit lang bekannt, und es hat nicht an Versuchen gefehlt, dieses Glyserin gewinnen. Sie sind gescheltert an der geringen Ausbeute, da der normalen alkohollschen Gärung höchstens 80/a des vergoren Zuckers an Glyserin ontstehen. Noch in neuester Zeit wurden ein darant abstelende Patente in Denischland erworben. Davon woll swei die Fabrikation dadurch rentabler gestelten, daß sie auf Glyserin aus der Schlempe noch andere wertvolle Stoffe gewinnen. wollen _Gaston Philippe Guignard amd _ Honri Louis Adolp Mario Watrigant') and Kornschlompo und Bübenmelass je nach ihrer Herkunit, Glyserin und Festasoffe oder Glyserin un Zu diesem Zweck soli die Schlempe sunfich Betain absoluteden singedampit and densch mit einer Mischung von absolutem Aikoh und Asston oder Kohlenstofftetrachlerid oder einem andern Fettlösung mittel behandelt werden. Zur Gewinnung und Isolierung der in d Schlempe enthaltenen Bornsteinsture soll sie dann noch in Gogo wart oner Erdalkalibase mit Ferrihydrat oder Ferrisels gefäl worden.

Äußerst interessent ist das Verfahren von "Watrigant Frères" & Co in Lifle, well es geradesu eine analytische Methodo bilde es beweckt die Gewinnung von Glyserin aus Kornschlompe un Melasseach lempe. Die Schlempe wird zunächst einer möglichst wei gehenden Trocknung unterworfen, ohne daß diese Trocknung ein vollständige sein muß. Der verbielbende Ritekstand wird mit vo schiedenen Flüssigkeiten gewaschen, in denen Glyzerin unter de Arbeitsbedingungen unlöstich ist, um die Stoffe absuncheiden, di sich in Alkohol neben Glyzerin lösen. Der Bückstand von den von herigen Waschungen wird mit heißem Amylalkohol gewasches um das Glyzerin zu lösen. — Das Glyzerin ist leicht löstich i heißem Amylalkohol, aber fast unlöstich in kaltern. Man brauch

¹⁾ D. B. P. Nr. 958 578. 1) D. B. P. Nr. 968 854.

so die amylalkehelische Lösung nur abkühlen zu Inssen, wedurch is die beiden Flüssigkeiten trennen, um einerseits Glyssrin, andererits Amylalkehel zu erhalten, der in den Proseß zurückgeht.

Die Melassoschlempe wird sunlichet mit einer kleinen Mense whether oder other Lösung von Gorbextrakt behandelt, wodurch okatoffhaltige Substanson olweiß- oder peptonartiger Natur niederschlagen werden. Der Niederschlag wird gesammelt und getrocknet. ese Scheidung erleichtert die weitere Trocknung. Die am dieser heldung hervorgehende Flündgkeit wird mit Feerihydras oder rrichlorid vorsetst und dann mittels Kalk alkalisch gemacht. Der xerschuß an Kalk wird neutralisiert, sol os mit Kohlensturogas, s aus den Garbottichen kommt oder sei es mit einer kleinen Monre hienmarren Natrons. Man erhält einen Niederschlag, der gewisse ganische Shuren, besonders Bernsteinsbure enthält. Die von dem elten Niederschlag getrennte Filtstigkeit wird zur Trockne ver mpft. Der trockene Rückstand, der den Best, der die Schlempe denden festen Stoffe enthält, wird folgender Behandlung unterrion Er wird gunlichet kalt mit Axoton gewaschen, welches Kaltum las auflörs. Das Asaton wird von dem aptelesuren Kali abstilliers und kohrt in den Proses suräck. Aus dem Kaliummalat rden Apfolature und Kalisaks gowonnen, oder man versacht das s und orhālt Kaliumkarbonat.

Das Waschen mit Aschon hinterläßt einen Rückstand, der einem thodischen Waschen mit Athylasetat unterworfen wird. Dieses sungsmittel nimmt gewisse unvergerene Glukesen, wie Raffinose, i zugleich das Betain fort. Die Destillation liefert des Lösungstel und ein Gemisch von festen Stoffen, die durch Kristallisation renut werden.

Um nun das Glysonn, aus dem fosten Rückstande von der sche mit Athylasotat herstammend, gowinnen zu können, wird heiß helbem Amylalkohol gowanehen, der nur das Glyserin auflöst. amylalkoholische Lösung scheidet sich beim Abkühlen in Glysorin Lotsterer geht in den Preses surfick. i Amvialkohol schen mit Amylaikohol konnto in der Hitse mit der nicht vorandelton Schlempe nicht vorgenommen werden, well es das llummalat und des Betom mit dem Glyzorin auflösen würde. Daon besteht eine erste Anaführung des Verfahrens darin, daß man ganzo Schlempe in der Kälte mit Amylalkohol wäscht, der mit sorin goedstigt las. Dieses Waschen entfernt Kallummalas und ain, ohne Glyserin aufzulösen, und ersetzt die zuvor beschriebenen glings. Indem man auf diese kalte Waschung eine heiße mit 3em Amylelkohol folgen läßt, nimmt man nur das Glyserin fort, dann durch Abkühlen vom Amylaikohol getranns wird.

Bei der Kornschlempe behandelt man entweder die ganze lempe, oder scheidet sie durch Dokantieren in einen festen und m ffüssigen Teil. Im orsten Falle wird die Schlempe durch lenesuren Kalk neutralisiert und in die Vordampfer gebracht trockene Rückstand wird nachemander behandelt suemt mit

Assion, welches die Paristoffe fortnimmt. Statt Asoton kann man auch Tetrachlorkohlenstoff oder Bensin anwenden. Es ist durchaus en forderlich, daß das Fett entfernt wird, da on obenfalls in Amy alkohol löstich ist und die absolute Löstichkeit des Fottes und die Glyserine abnimmt, wenn Fette und Glyserine sugegon sind. Es folg dann eine heiße Waschung mit heißem Amylaikohol, der die Glyserin auflöst, welches durch Abkühlen abgeschieden wird

Im sweiten Falle wird der gelöste Teil der Schlempe mit Ferrihydrat und kohlensaurem Kalk neutralisiert. Man orhölt einen Niederschlag von Bischsuccinst, aus dem man die Bern steinsture gewimen kann. Die Finsigkeit wird von dem Nieder schlag getrennt zur Trockene verdampft und einer beißen Waschung mit heißem Amylaikehol unterworfen, um das (dysorin zu gewimen Hier ist zu bemerken, daß die Feste im fasten Teil geblieben sind so daß ein verheriges Waschen mit einem Festebsungenlistel nicht erforderlich ist. Das Glyserin wird vom Amylaikehol durch Abkühlen getrennt. Der feste Bückstand vom Waschen mit Amylaikehol be sieht aus Kalimmiaktat, Stickstoffverbindungen, Phosphaton und Kalimmaken und bildet ein verzögliches Düngemittel.

Auf wesentlich anderem Woge will Dr Alfred Koch!) in Göttingen sein Ziel erreichen er will bewirken, daß eine größere Glyserinmenge sich bei der Gärung bildet. Laborde hatte be hauptes, daß mit der Konzentration der Zuckerlöung die (lyzerie anabente steigt. Aber die Glyserinmonge, die er bei der Vergelrung von Traubenmost erhielt, war immer noch so gering, dall technisch diese Beobachtung nicht zu vorwerten war Laborde glaubte, daß eine Hemmung der Lebenstätigkeit der Holo durch die hilhere Zuckerkonsentration die Urasche höherer (flysorinbildung sei, du gegen wurde von Koch gefunden, daß bei Zuentz von refehllehre Honge kriftiger Hele, wo die Girung lobhaft vorläuft mul von einer Hemmung der Lebenstätigkeit der Hefe keine Rede sein kann, welt höhere Glyserinmengen, als sie Labordo erhielt, in konsentrierten Zuckarlösungen erzielt warden können. So wurden sus je 30 g Zuoker einerseits eine 10 pros. und ansordern eine 80 pros. whiserige Lösung hergestells und jedem Vorsuch 20 vom Hofonisskut sale saus einer friechen Weinhefureinkultur und 0,78 g Autmonphos phas als Hefenahrung sugeseist. Ans 100 g vergurenem Zueker worden ersiels in der 10 pros. Lösung 7,2 g Glysorin, in der 80 pros. Löning 12,71 g Glyserin, während Labordo bel solnom Verfahren aus 80 pros. Most nur 4,95 g Glysorin aus 100 g vergorenem Znoker erhielt. Da aber die Durchgärung krassontrierter Zuckerlösungen durch den sich anhäufenden Alkohol erschwort wird, ist es rateam, während der Gärung den entstehenden Alkohol konstanterlich durch Vakuum oder periodisch durch Dostiliation zu entfernen. So kann man erheblich höhere Gyzerinausbeuten durch Garung erzielen, als es früher möglich war

³) D. R. P. Nr. 881 894. ⁹) Compt. rend. 129, S. 844.

Konsentziorto, etwa 40 pros. Zuckerlösung wird unter Zuis reichlicher Mengen Hefe, s. B. 8 kg Hefe auf 100 l Malache, in
wehnter Weise in cinen geschlossenen Bettich gebracht, der mit
ier Vekuumpumpe in Verbindung steht. Sobeld der Bettich fertigmaischt ist, wird die Vekuumpumpe in Betrieb gesetzt Sie sangt
n bei der Gärung, die der besseren Sphritusverdampfung wegen
eckmäßig bei einer Temperatur von 85 bis 40° vorgenommen
d, sich bildenden Alkohol ab, eine daß die Hefe geschädigt wird,
e abgeseugten Alkoholwasserdämpfe werden einem Oberfischenudensator augeführt, niedergeschlagen und nach einem gewöhnsen Malachdestillierupparat befördert.

Die von der Vakuumpumpe mit abgeanngten Wassermengen reien durch zeitweiligen Zusats von Wasser zu der Maische ersetzt, n erreicht auf diese Weise eine Maische, aus der der sich bildende tehel ständig entfernt wird, womit die hommende Wirkung selben auf die Gärung ausgeschaltet ist. Die Gärung ist in acht inden beendet. An Glyzarin sind mindestens 15 % vom ver einen Zueker gebildet.

Man kann gemiß der Erfindung auch in der Weise verfahren, man den Alkoholgehalt der Maische nur bis zu 2 g für je i een Maische steigen 188t, die Maische abpumpt und einem stillierspparat gewöhnlicher Konstruktion zur Entgelstung zuführt i daranf die zuekerhaltige Maische von neuem giren läßt. Dieser gang der Destillation kann mehrere Maie ovel unter Zusatz neuer fe wiederholt werden.

Das Glyserin wird nach der Gärung in üblicher Weise aus der geisteten Schlempe abgeschieden

Ins will scheinen daß is i dem Verfahren von Koch die Hefe it infolge hesenders kriftiger Ernährung, sondern infolge von efütterung särkere (Hyserinbildung herverruft, sie also eine hologische Erscheinung ist, wie dies ja auch ehne Zwelfel bei den fahren von Connatein und Lüdecke¹) der Lall ist.

Das Protolverfahren.

Kiner Abhandlung von W Connstein und R Lüdecke⁸) er Glyseringewinnung durch Gürung⁸ entmehmen wir über ihr fahren der Glyseringewinnung das folgende

"Das Verfahren ist ein Kriegskind, aus der Not der Zeit gem. Es war für den Binsichtigen ohne weiteres klar, daß die eheure Verminderung der deutschen Versorgung mit technischen ten während der Blockade sohr schnoll zu einer Glyzorinnet en würde und daß die kleinen Maßnahmen der Regierung (Beagnahme usw) nicht geeignet waren, der Heeresverwaltung die-

D. R. P. 998 598 v 18 4. 1915. Veroinigts Chem. Werks, A.-G., Charnburg.
 Belfenfabrikant 1919, S. 210.

jenigen Mengen von Glyzerin zu schaffen, die diese zur Herstellung von Pulver und Sprengmitteln unter allen Umständen brauchte. Hier konnte nur das Auffinden einer neuen Glyzerinquelle Abhilfe schaffen, und diese wurde gefunden gerade in dem Augenblick, als die Not dringend zu werden begann. Es durfte ziemlich allgemein bekannt sein, daß dieses Verfahren auf der Beobachtung beruht, daß die gewöhnliche alkoholische Gärung von Zucker durch Zusatz bestimmter Salze in anderer Weise geleitet werden kann als normal. Eine gewöhnliche Hefevergärung des Zuckers führt zur Bildung etwa gleicher Teile Alkohol und Kohlensäure. Als Nebenprodukte treten konstant geringe Mengen Bernsteinsäure und Glyzerin auf. Die Hefe selbst vermehrt sich während des Gärungsvorgangs ziemlich reichlich. Während nun die gewöhnliche Garung bei neutraler oder schwach saurer Reaktion geleitet wird, haben Connstein und Lüdecke, von theoretischen Beweggründen ausgehend, versucht, die Gärung in einem alkalischen Medium verlaufen zu lassen. Dabei haben sie folgende Abweichungen von dem normalen Gärungsgang beobachtet.

1. Die Hefe vermehrt sich nicht oder nur unbedeutend,

es entstehen nicht mehr, wie bisher, 50 % gasformige und 50 % flussige und feste Gärungsprodukte, sondern es gelingt, die Kohlensäureproduktion auf 40 % und darunter zu drücken, während die flüssigen bzw. festen Gärungsprodukte sich entsprechend vermehren.

3. Die Alkoholmenge nimmt ab, und statt des Alkohols entsteht einerseits Azetaldehyd, andererseits Glyzerin.

Unter den in Betracht kommenden Zusatzmitteln, die den Gärungsprozeß in der angedeuteten Richtung modifizieren, ist das weitaus wichtigste das Natriumsulfit. Von diesem stark alkalisch reagierenden Salz verträgt die Hefe unerwarteterweise sehr große Quantitäten, ohne dauernd geschädigt zu werden. Allerdings leidet ihre Sproßfahigkeit, und es findet daher, wie oben ausgefuhrt, wahrend des Gärungsvorgangs keine oder nur eine unbedeutende Vermehrung der Hefe statt. Aber die Hefe kann trotzdem, evtl. nach einer geeigneten Zwischengärung, viele Male hintereinander wieder benutzt werden. Je größer die Sulfitmenge ist, die man dem Gärungsansatz beifügt, um so deutlicher treten die oben geschilderten Änderungen des Gärungsverlaufs in Erscheinung, d. h. Aldehyd- und Glyzerinbildung steigen ungefähr proportional dem Sulfitzusatz, während sich Kohlensäure- und Alkoholbildung umgekehrt proportional verhalten.

In der Praxis sind der Verwendung des Sulfits gewisse Schranken gesetzt; denn wenn man über ein gewisses Maß hinausgeht, verzögert sich der Gärungsvorgang allzu lange. Es hat sich daher als zweckmäßig erwiesen, nur so viel Sulfit zu verwenden, daß etwa $40~^{\rm o}/_{\rm o}$ des zur Vergärung kommenden Zuckers dem Ansatz beigefügt

werden. Praktisch gestaltet sich nun ein derartiger Gärversuch

etwa wie folgt:

In einem 12-Liter-Kolben werden 101 Wasser, 1 kg Zucker, 100 g Hefe, 400 g Natriumsulfit und einige für die Hefe erforderliche Nährsalze gegeben. Das ganze wird gut umgeschüttelt und dann bei einer Temperatur von etwa 30°C sich selbst überlassen. Nach ganz kurzer Zeit zeigt das Auftreten der ersten Kohlensäureblasen, daß die Gärung in Gang kommt. Nach etwa 36 Stunden ist der Zucker verschwunden, was man durch das Ausbleiben der Fehlingschen Reduktionsprobe feststellt. Jetzt wird die Flüssigkeit von der Hefe durch Filtration oder Absetzenlassen getrennt und das Filtrat der Destillation unterworfen. Hierbei geht Alkohol und Azetaldehyd uber Der flussige Ruckstand wird durch Behandeln mit Chlorkalium und Kalk vom Sulfit befreit und filtriert. Das Filtrat wird mit Soda vom Kalkuberschuß befreit, abermals filtriert, angesauert und eingedampft. Man erhält ein stark salzhaltiges Rohglyzerin, das nach dem Abnutschen des Salzes der Destillation unterworfen wird. Das destillierte Glyzerin ist für alle in Betracht kommende Zwecke, insbesondere auch fur Dynamitzwecke, einwandfrei brauchbar. Die Trennung des Alkohols vom Azetaldehyd geschieht in geeigneten Kolonnen-Apparaten, ohne jede Schwierigkeit.

Was die quantitativen Verhaltnisse anlangt, so erzielt man bei der oben geschilderten Versuchsanordnung etwa folgende Ausbeuten.

aus 1 kg Zucker ea. 300 g Alkohol,

" 50) " Azetaldehyd, " 230) " Glyzerin, " 420) " Kohlensaure

Sobald die Laboratoriumsversuche emigermaßen zum Abschluß gekommen und die darauf nachgesuchten deutschen Patente erteilt waren, setzten sich die beiden Erfinder mit der deutschen Heeresverwaltung in Verbindung, um das Verfahren in großem Maßstabe ausprobieren zu können. Sie fanden dert das größte Verständnis fur die Wichtigkeit der Sache. Es wurden sofort Versuche in halbgroßem Maßstabe angeordnet und nach deren befriedigender Durchführung eine eigene Gesellschaft, die "Protol G. m. H.", ins Leben gerufen, die sich mit der Durchführung des Verfahrens für den Großbetrieb zu beschäftigen hatte. Da die Zeit drüngte, wurde zuerst von der Errichtung eigener Protolfabriken Abstand genommen und der Betrieb vielmehr in vorhandenen und ohne Schwierigkeit umzustellenden Brennereien, teils in bestehenden Glyzerinfabriken eingeführt. allmählich ging man dazu über, besondere, naturlich wesentlich rationeller arbeitende Fabriken zu errichten oder umzubauen, die nun in der Lage waren, das ganze Verfahren von der Gärung bis zur Herstellung des fertigen Dynamitglyzerins in einer Betriebsstätte durchzuführen. Es wurden Anlagen geschaffen, die bis 400 000 kg Glyzerin per Monat von einer einzigen Betriebstätte liefern konnten. Die Gesamtmenge des nach dem Protolverfahren hergestellten Gly-

zerins betrug monatlich bis 1100 t. Es wurden dabei Gärbottiche von 600 cbm Inhalt verwendet, das ist eine Größe, wie sie, wenigstens in Deutschland, noch niemals fruher in Gäranlagen benutzt wurde. Die von den beiden Chemikern ausgearbeiteten Rezente blieben, trotz mannigfachster Verbesserungsvorschläge, unverändert bestehen, und der oben ausgeführte typische Laboratoriumsversuch kann auch heute noch als das beste Rezept gelten,"

Der Patentanspruch lautet: 1. Verfahren zur Herstellung von Propantriol aus Zucker durch Gärung unter Benutzung von Propantriol erzeugenden Fermenten, dadurch gekennzeichnet, daß die Gärung in alkalischer Reaktion stattfindet und über die Bildung von 3% Propantriol, berechnet auf Zucker, hinausgeführt wird. 2. Ausführungsform des Verfahrens nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Garung in Gegenwart von Katalysatoren stattfindet.

Ein späteres Zusatzpatent¹) zu obigem Hauptpatente schütztdieser Firma die Verwendung von Sulfiten bei obigem Patentanspruch. Ein weiteres Patent²) betrifft die Reinigung der Hefe, um sie wieder vorteilhaft für diese Art Garung in Verwendung nehmen zu können Der Zusatz von Magnesia ist ebenfalls geschützt in einem Zusatzpatente")

1. Die chemischen Vorgänge bei der Bildung von Gärungsglyzerin 1).

Es war ein seltenes Zusammentreffen, daß das Problem der Gewinnung von Glyzerin durch Garung fast gleichzeitig von der Technik und unabhängig davon auch von der Wissenschaft. bearbeitet und somit einer weitgehenden Lösung entgegengeführt wurde. Dies ist um so bemerkenswerter, als weder für die technische noch für die wissenschaftliche Seite der Frage in den bisher vorliegenden Tatsachen ein Anhaltspunkt für die Inangriffnahme des Problems vorhanden war. Allerdings war es bekannt, daß bei jeder alkoholischen Garung Glyzerin entsteht und daß in der vergorenen Zuckerlösung sich vorfindende Mengen bis zu 3 % vom Gewicht des angewandten Zuckers ausmachen können, aber dieses Glyzerin war keinesfalls aufgeklärt. Selbst namhafte Forscher⁵) verhielten sich nicht ablehnend gegen die Annahme, daß das bei Gärungsprozessen entstehende Glyzerin aus den Fetten oder Eiweißkörpern der Hefe in einem neben der Gärung herlaufenden Prozeß gebildet werde.

¹⁾ D. R. P. 298 594 v. 23. IV. 1916.
2) D. R. P. 298 595.
3) D. R. P. 298 595.
4) Vgl. Erwin Schwenk, Die Gewinnung des Glyzerins durch (drung und ihre theoretischen Grundlagen, Seifenfabrikant 1920, S. 49 und M. Ehrlich, Die chemischen Vorgänge bei Gewinnung von Gärungsglyzerin, chenda S. 161.

a) Vgl. Literaturangaben, Neuberg und Reinfurth, Biochem. Z. 1919,

Die theoretische Grundlage für diesen in der Kriegszeit so wichtig gewordenen Prozeß aufgefunden zu haben, ist das Verdienst des Abteilungsvorstehers am Kaiser-Wilhelms-Institut für experimentelle Therapie in Dahlem, des Professors C. Neuberg. Schon seit Jahren ist dieser Forscher damit beschäftigt, die Vorgänge, die sich bei der alkoholischen Gärung des Zuckers durch Hefe abspielen, zu untersuchen und aufzuklären Neubergs Versuche wurden in der Absicht unternommen, den Beweis dafür zu führen, daß als wesentliche Zwischenstufe der alkoholischen Gärung Azetaldehyd auftritt. Zur Führung dieses Beweises bedurfte es langer Vorarbeiten: denn erst nach der Entdeckung, daß eine alkoholische Garung bei alkalischer Reaktion möglich ist, konnte die Aldehydstufe bei der geistigen Gärung festgelegt und daran anschließend Glyzerin aus Zucker bei der alkoholischen Gärung in erheblicher Menge gewonnen werden. In drei ausführlichen Arbeiten "Über den Verlauf der alkoholischen Gärung bei alkalischer Reaktion"1), "Die Festlegung der Aldehydstufe bei der alkoholischen Garung"3), "Naturliche und erzwungene Glyzerinbildung bei der alkoholischen Gärung"3) sind die Ergebnisse dieser Untersuchungen niedergelegt.

Im Jahre 1810 hatte Lavoisier festgestellt, daß sich die alko-

holische Gärung in ihren Endprodukten durch die Gleichung

$$\begin{array}{ccc} \text{C}_{0}\text{H}_{13}\text{O}_{6} &=& 2\text{ CO}_{9} + 2\text{ C}_{3}\text{H}_{5}\text{OH} \\ \text{Zucker} & \text{Kohlenskure} \end{array}$$

darstellen läßt.

Diese Gleichung führt von dem verhältnismaßig komplizierten Zuckermolekul:

$$\mathrm{CHOH} - \mathrm{CHOH} - \mathrm{CHOH} - \mathrm{CHOH} - \mathrm{CHOH} - \mathrm{CHOH} - \mathrm{CHO} = -\mathrm{C}_0\mathrm{H}_{12}\mathrm{O}_0$$

zu den einfachen Molekulen des Alkohols und der Kohlensäure. Es ist also ein formlicher Einsturz der Zuckermoleküle, der hier eintritt, und die Annahme mußte sich aufdrungen, daß der Abbau des Zuckers sich über Zwischenstusen vollzieht, die nur bisher den Forschern entgangen waren. Chemische Gründe legten es nahe, diese Zwischenstufen beim Abbau des aus einer Kette von 6 Kohlenstoffatomen bestehenden Zuckers in der Reihe der drei Kohlenstoffatome enthaltenden Stoffe zu streichen Man dachte dabei hauptsächlich an:

CH_3	CH_2OH		$CH^{3}OH$
снон	CO	\mathbf{und}	снон
COOH	CH ₂ OH		CHO
Milchsäure	Dioxyazeton		Glyzerinaldehyd.

Lange Zeit aber blieben alle Versuche vergeblich, diese Vermutung zu bestätigen. Erst im Jahre 1911 wurde dies anders, als

C Neuberg und Ed Faerber, Biochem. Zeitschr. 78, S. 288.
 C. Neuberg und E. Reinfurth, ibid. 89, S. 865.
 C. Neuberg und E. Reinfurth, ibid. 92, S. 284.

es Neuberg gelang, in der Brenztraubensäure, $\mathrm{CH_{3}.CO.COOH}$, einen Körper aufzufinden, der ganz ebenso wie die Zuckerarten von Hefe unter stürmischer Entwicklung von Kohlensaure abgebaut wird.

Die Hefe zerlegt bei der Gärung den Zucker durch ein von ihr erzeugtes Ferment, die Zymase. Auch die zuckerfreie Gärung der Brenztraubensäure wird durch ein Ferment, die Carboxylase, hervorgerufen und ihrer Wirkung sind außer der Brenztraubensäure alle ähnlich zusammengesetzten Säuren unterworfen. Die Carboxylase bewirkt bei all diesen Stoffen den Zerfall in die um ein Kohlenstoffatom ärmeren Aldehyde, während dieses eine Kohlenstoffatom in Form von Kohlensäure zur Abscheidung gelangt. Wie Neuberg weiter zeigen konnte, vermag die Hefe die entstehenden Aldehyde in Alkohol überzuführen, so z. B. den aus der Brenztraubensäure nach der Gleichung:

(II)
$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3.CO.COOH} \rightarrow \mathrm{CH_3COH} + \mathrm{CO_q} \\ \mathrm{Brenstraubensäure} \end{array}$$
 Asstaldehyd Kohlensäure

entstehenden Azetaldehyd in den gewöhnlichen Äthylalkohol. Es geschieht durch Zufuhr von Wasserstoff nach der Gleichung:

$$(III) \qquad \qquad \underset{\text{Assetaldehyd}}{\text{CH}_3\text{COH}} + \text{H}_2 = \underset{\text{Alkohol}}{\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}}$$

Die merkwürdige Einwirkung der Hefen-Fermente auf Bienztraubensäure und Azetaldehyd drängt zur Annahme, daß diese beiden Körper Zwischenstufen des Zuckerabbaus zum Weingeist sind, aber der Beweis steht noch aus. Anders steht es mit dem Zerfallprodukt der Brenztraubensäure, dem Azetaldehyd. Bei Versuchen, die Neuberg mit Reinfurth und anderen unternahm, um den Verlauf der Gärung des Zuckers durch Zusatz von schwach laugenhaften Salzen aus seiner gewöhnlichen Bahn abzulenken, fand er, daß bei Gegenwart von Dinatriumsulfit größere Mengen von Azetaldehyd in Form seiner Verbindungen mit Bisulfit entstehen. Dieser Stoff wird sonst bei der Gärung nur in Spuren gebildet

Damit war der Nachweis geführt, daß der Zerfall des Zuckers bei der Hefegärung über den Azetaldehyd führt, der unter normalen Verhältnissen aber gleich durch Zufuhr von Wasserstoff weiter zu Äthylalkohol reduziert wird.

Die Frage, was mit diesem Wasserstoff bei der Sulfitgärung geschieht, war nicht ohne weiteres zu beantworten. Unter den gasförmigen Endprodukten bei dieser Gärungsform war Wasserstoff nicht aufzufinden. Er mußte also schon während des Gärungsprozesses gleich weiter verwendet sein, und es lag nahe anzunehmen, daß, während ein Teil des Zuckermoleküls über Brenztraubensäure in Azetaldehyd übergeht, der andere der Einwirkung des Wasserstoffs unterliegt. Da für die Bildung der Brenztraubensäure mit ihren drei Kohlenstoffatomen nur die eine Hälfte des Zuckermoleküls nötig ist, durfte man annehmen, daß der durch die reduzierende Wirkung des Wasserstoffs entstehende Körper ebenfalls Kohlenstoffatome enthalten werde. Diese Überlegung wurde durch eine eingehende Unter-

suchung der Maische bei der Sulfitgärung glänzend bestätigt. Neuberg und Reinfurth fanden große Mengen Glyzerin, die bei günstigen Bedingungen bis zu $86,9^{\,0}/_{0}$ des angewendeten Zuckergewichts anstiegen, in Übereinstimmung mit den Versuchen von Connstein und Lüdecke. Der Zerfall des Zuckers konnte also für den Fall der Glyzerinbildung bei der Sulfitgärung in folgender Weise dargestellt werden:

$$\begin{array}{lll} \mathbf{C_0H_{12}O_0} & =& 2\ \mathbf{C_3H_6O_3} \\ \mathbf{Nacker} & \text{unbekanntes Zwischenprodukt} \\ \mathbf{C_3H_6O_8} & \rightarrow \mathbf{CH_8.CO.COOH} + \mathbf{H_3} \\ \mathbf{Brenxtraubensaure} & \mathbf{Wasserstoff} \\ \mathbf{CH_3CO.COOH} =& \mathbf{CH_3.CHO} + \mathbf{CO_3} \\ \mathbf{Azetaldehyd} & \mathbf{Kohlensaure} \\ \mathbf{C_3H_6O_3} + \mathbf{H_3} & =& \mathbf{CH_3OH.CHOH.CH_2OH} \\ \mathbf{C_4H_6O_3} + \mathbf{CH_3CHOH.CH_2OH} \\ \mathbf{C_5H_6O_3} + \mathbf{CH_3CHOH.CH_3CHOH.CH_2OH} \\ \mathbf{C_5H_6O_3} + \mathbf{CH_3CHOH.CH_3CHOH.CH_2OH) \\ \mathbf{C_5H_6O_3} + \mathbf{CH_3CHOH.CH_3CH$$

oder, wenn wir die vorstehenden Gleichungen zusammenfassen

(IV)
$$C_0H_{19}O_0 \longrightarrow CH_3$$
. CHO $+ CO_3 + CH_2$ OH. CHOH. CH₂OH Glyserin.

Es gelang Neuberg aber nicht nur, qualitativ das Glyzerin nachzuweisen, sondern auch die quantitative Untersuchung wurde durchgeführt und das wichtige Ergebnis erhalten, daß das durch die Gleichung IV angegebene Gewichtsverhältnis zwischen Azetaldehyd und Glyzerin in allen Versuchen vorgefunden wurde. Auf jedes Molekul Azetaldehyd war ein Molekul Glyzerin gebildet

Wir haben oben angegeben, daß uber $36^{\circ}/_{0}$ vom Zuckergewicht (Hyzerin erhalten wurden, nach der Gleichung IV mußten über 51%) des Zuckergewichts an Glyzerin entstehen. Auch diese Tatsache fand thre Aufklurung. Der Azetaldehyd ist in der Matsche bei der Sulfitgarung nicht als solcher, sondern in Form einer Bisulfitverbindung vorhanden, die ihn vor dem Angriff des Wasserstoffs und damit vor der Überführung in Weingeist schutzt. Ein Teil dieser nicht sehr beständigen Bisulfitverbindung wird aber selbst bei sehr günstigen Verhaltnissen doch zerlegt. Der so freiwerdende Azetaldehyd unterliegt der Reduktion durch den Wasserstoff und gibt Athylalkohol, der sich dann neben Glyzerin und Azetaldehyd in der vergorenen Damit haben alle in der Praxis beobachteten Tat-Maische findet sachen ihre Begrundung erhalten. Die Übereinstimmung zwischen den Feststellungen der Praxis und den Forderungen der Theorie ist um so bemerkenswerter, als in diesem Falle der Praktiker und der Theoretiker von vollig verschiedenen Grundlagen ausgehend und unabhängig voneinander zum gleichen Ziele gelangt sind.

2. Die Reinigung der Gärungsglyzerine.

Ein älteres Reinigungsverfahren. Die durch die alkoholische Gärung gewonnenen Glyzerine sind sehr unrein und enthalten namentlich, wie schon erwähnt, sehr viele organische Verbindungen, welche

die Aufarbeitung auf Dynamitglyzerine sehr erschweren. Barbet1) hat bereits vor Jahren ein Verfahren zur Reinigung des bei der gewöhnlichen alkoholischen Gärung gewonnenen Glyzerins ausgearbeitet, das aber schwerlich im Fabrikbetriebe zur Ausführung gelangt 1st. Nach erfolgter Neutralisation und evtl. Filtration wird die Flüssigkeit soweit wie möglich eingedampft und dann abkuhlen gelassen. Die viskose Flüssigkeit wird nach dem Erkalten mit halbgelöschtem Kalk in einer Mühle behandelt, wobei die Mischung in ein gekörntes Produkt übergeführt wird. Auf 100 Teile eingedickte Lauge rechnet man 1 bis $4^1/_4$ Teile Kalk. Auch Mischungen von Ätzkalk mit Infusorienerde, Kreide u. dgl. lassen sich verwenden. Hauptsache ist, daß man ein körniges, poröses Produkt erhält, das weder pechartig noch bröcklig ist. Dieses Produkt wird dann mit hochprozentigem Alkohol (95 bis 960/a) behandelt. Der Alkohol dringt leicht bis in das innere der Körner und langt das Glyzerin aus, wahrend die Salze und die organischen Substanzen in Gegenwart des Kalkes derin fast unlöslich sind. Um die Auslaugung rationell zu gestalten, muß man eine Batterie hintereinandergeschalteter Extraktoren verwenden, wobei das zum Teil bereits erschöpfte Gut immer wieder mit frischem Alkohol in Berührung kommt, während der bereits glyzerinhaltig gewordene Alkohol zum Auslaugen frischen Extraktionsqutes dient.

Um den von dem erschöpften Rückstand zuruckgehaltenen Alkohol wieder zu gewinnen, wird durch den Extraktionsapparat von unten nach oben ein Strom heißer Luft durchgeblasen. Der Alkohol verdampft hierbei leicht bei einer Temperatur von 96°C und hinterläßt im Gegensatz zum Wasserdampf den Rückstand nicht in schmieriger, sondern in trockner Verfassung, was für eine Weiterverwertung zu Düngezwecken einen Vorteil bedeutet, da die sonst nötige Trocknung wegfällt. Der wiedergewonnene Alkohol bleibt außerdem hochgrädig und kann wieder verwendet werden. Sollte sich bei dem Verfahren Ammoniak gebildet haben, so laßt es sich dadurch entfernen, daß man etwas Schwefelsäure hinzufügt. Es scheidet sich dann das schwefelsaure Ammoniak als unlösliches Salz aus.

Die Destillation des alkoholischen Glyzerinauszugs gestaltet sich nach Barbet sehr einfach und man erhält beim Eindampfen auf 28 bis 29 Bé ein starkes Glyzerin, das nach der Filtration durch Tierkohle nur noch wenig Verunreinigungen enthält.

Einige neuere patentierte Reinigungsverfahren. Bei Besprechung der Verfahren zur Reinigung der Unterlaugen haben wir bereits das Patent der Vereinigten Chemischen Werke Akt.-Ges. erwähnt, wonach das Rohglyzerin mit einer organischen Säure, deren Ester in Wasser unlöslich ist, verestert, der erhaltene Ester gereinigt und dann wieder gespalten werden soll, und dabei gesagt, daß das Verfahren mutmaßlich zur Reinigung von Gärungsglyzerin dienen soll. Aus dem Ester soll wohl in erster Linie das Tri-

¹⁾ Aus Soapmaker and Parfumer d. Seifens-Ztg. 1905, S. 388.

methylenglykol ausgewaschen und der so gereinigte Ester danach von neuem gespalten werden. Das Verfahren dürfte, wie auch bereits hervorgehoben, nur bei sehr hohen Glyzerinpreisen durchfuhrbar sein.

Das Verfahren von K. Löffl (vgl. S. 197), wonach er den Glyzerinlaugen Alkohol oder ein anderes Glyzerinlösungsmittel zusetzt und sie dann ausfrieren läßt, dürfte auch in erster Linie für Garungsglyzerin bestimmt gewesen sein.

Hier sei ferner ein Verfahren erwahnt, das nicht zur Reinigung von Unterlaugen, sondern von andern unreinen Glyzerinwässern und Rohglyzerinen bestimmt ist und mit den oben besprochenen nur das gemein hat, daß als Reinigungsmittel Hydrate der alkalischen Erden benutzt werden. Die Billwärder Seifen- und Glyzerinfabrik Walter Krauß und W. H. Hofmann in Hamburg hat sich ein Verfahren zur Gewinnung technisch und chemisch reinen Glyzerins aus stark verunreinigten Rohglyzerinen oder Glyzerinwässern patentieren lassen¹), dadurch gekennzeichnet, daß man die Ester oder Stickstoffverbindungen der Rohglyzerine vor dem Destillieren oder der glyzerinhaltigen Wässer vor dem Konzentrieren und Destillieren quantitativ mit Hydraten der Alkalien oder alkalischen Erden unter Erhitzen verseift.

Die Rohglyzerine, welche aus sehr schlechten Fetten stammen, die teilweise aus in Fäulnis übergegangenen Kadavern, aus Fischruckstanden oder sonstigen industriellen Abfallfetten gewonnen werden, sind reich an Verunreinigungen, vor allen Dingen an Estern einund mehrwertiger Alkohole und Stickstoffkörpern der verschiedensten Zusammensetzung Das gleiche gilt von den Garungsglyzerinen Bei diesen kommon außerdem noch verschiedene Schwefelverbindungen hinzu. Nach der bisherigen Arbeitsweise durch bloßes Neutralisieren des Rohglyzerins wurden hochstens leicht spaltbare Ester niederer Fettsauren zerlegt, keinesfalls aber die schwer verseifbaren Ester mehrwertiger Alkohole und höherer Fettsauren. Da diese teilweise im Vakuum unzersetzt überdestillieren, wird ein qualitativ schlechtes Destillat erhalten. Auch ist die Zersetzung der Stickstoffverbindungen nach Art der Amine und der komplizierten Schwefelverbindungen nach dem bisher üblichen Verfahren ungenügend Diese Rohglyzerine werden mit Vorteil unter anhaltendem Erhitzen auf 100 bis 120°C in Gegenwart eines dauernden Überschusses von Hydraten der Alkalien oder Erdalkalien, z. B. Kalium- und Natrumhydroxyd, Bariumhydrat usw., behandelt. Es tritt zunachst die übliche Neutralisation der etwa vorhandenen freien Fettsauren ein, dann eine Verseifung der verschiedenen Ester unter gleichzeitiger Umsetzung der vorhandenen Stickstoffverbindungen (Entweichen von Ammoniak). Die Dauer der Verseifung ist bei den Gärungsglyzerinen z. B. 10 bis 15 Stunden. Nach Bedarf ist wahrend des Prozesses das Alkali zu ergänzen, so daß dauernd eine deutliche Rötung von Phenolphthaleinpapier eintritt. Wird kein Alkali mehr

¹⁾ D.R.P. Nr. 810 606.

verbraucht, so gilt die Verseifung als beendet. Die erhaltenen Destillate lassen sich ohne weiteres auf Dynamit- und chemisch reines Glyzerin verarbeiten. Das Verfahren läßt sich ebenso auf Glyzerinwasser oder Gärungsglyzerinlaugen (Protolschlempen) vor ihrer Konzentration anwenden.

Beispiele: 1. 1000 Teile Rohprotol werden auf 110 bis 120° C erhitzt und Alkali bis zur deutlichen Rötung von Phenolphthaleïnpapier zugesetzt. Unter dauerndem Rühren wird bei fortschreitender Verseifung das verbrauchte Alkali fortwährend ersetzt, bis ein Überschuß von 0,5°/0 Ätzalkali bestehen bleibt. Die Feststellung keiner Abnahme von Atzalkali sowie keines Entweichens von Ammoniak zeigt die Beendigung der Verseifung an. Sodann wird destilliert.

2. 1000 Teile Gärungs- oder Fettglyzerinwasser werden mit Barythydrat unter starkem Kochen wie bei 1. behandelt. Dauerndes Bestehen von einem Überschuß von $0.2\,^{0}/_{0}$ Ätzbaryt zeigt die Beendigung der Verseifung an. Nach dem Filtrieren und Konzentrieren wird, wie üblich, destilliert.

Gewinnung von reinem Glyzerin aus glyzerinhaltigen Flüssigkeiten oder Rohglyzerin¹). Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Gewinnung von Glyzerin aus glyzerinhaltigen Flüssigkeiten bzw. Rohglyzerin durch Beseitigung der Verunreinigungen. Erfindungsgemäß wird diese Reinigung in einfacher und wirksamer Weise dadurch erreicht, daß den glyzerinhaltigen Flüssigkeiten oder dem Rohglyzerin wasserlösliche Silikate zugesetzt werden. Es hat sich gezeigt, daß z. B. durch Zugaben von Wasserglas zu Rohglyzerin eine Ausflockung der verunreinigenden Beimengungen herbeigoführt wird, die ein für viele Verwendungszwecke bereits genügend reines Glyzerin liefert. Statt Natronsilikate können auch Kaliumsilikate Verwendung finden.

Ausfuhrungsbeispiele 1. 200 kg Rohglyzerin werden in der Kälte unter Umrühren mit 20 kg etwa 30 proz. Wasserglaslosung versetzt, worauf man den ausgeflockten Niederschlag absotzen laßt. 2. 200 kg Rohglyzerin werden wie im Beispiel 1 behandelt, nur erfolgt die Zugabe des Wasserglases unter gleichzeitiger Erwärmung des Rohglyzerins auf etwa 90°/0. 3. 4000 kg Glyzerinschlempe werden mit 80 kg Wasserglaslösung von etwa 30°/0 unter Umrühren versetzt und nun so lange erwärmt, bis sich an der Oberfläche eine Kristallhaut bildet. Nach dem Abkühlen scheiden sich außer dem ausgeflockten Niederschlag noch zahlreiche Kristalle aus. 4. Das nach Beispiel 2 behandelte Rohglyzerin wird mit so viel Kalkmilch oder kohlensaurem Baryt versetzt, als sich ein Niederschlag bildet, und weiter erwarmt. Nach der Trennung vom Niederschlag kann der Überschuß des Reinigungsmittels in bekannter Weise mit Schwefelsäure oder Oxalsäure entfernt werden.

Patentansprüche. 1. Verfahren zur Gewinnung von reinem Glyzerin aus glyzerinhaltigen Flussigkeiten oder Rohglyzerin, dadurch

¹⁾ D. R P. Nr 323666 v. 14. April 1919. Elektro-Osmoso Akt.-Ges. Berlin.

gekennzeichnet, daß die Verunreinigungen durch Zusatz von wasserlöslichen Silikaten, vorzugsweise einer Wasserglaslösung, ganz oder teilweise ausgeflockt werden, gegebenenfalls unter gleichzeitiger Wärmezufuhr. 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die etwaige Erwärmung so weit getrieben wird, daß außer der Ausflockung der Verunreinigungen gleichzeitig eine Reinigung durch Kristallisation eintritt. 3. Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß an die Ausflockung mittels Silikaten eine weitere Reinigung mit an sich bekannten Mitteln, wie z. B. Kalkmilch oder kohlensaurem Baryt, angeschlossen wird. Die Reinigung des Rohglyzerins von fremden Bestandteilen

Die Reinigung des Rohglyzerins von fremden Bestandteilen mittels Wasserglaslösungen ist unseres Erachtens gewiß nicht so tiefgehend, daß sie lohnenswert macht.

Verfahren der Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Co.¹). In wesentlich anderer Weise, als bisher angeführt, wollen die Farbenfabriken vorm. Friedr Bayer & Co. in Leverkusen bei Köln reines Glyzerin aus glyzerinhaltigen Flussigkeiten gewinnen; sie wollen diese Flussigkeiten mit Bleiverbindungen, wie Bleioxyd, oder Bleihydroxyd, behandeln und das Glyzerinblei zerlegen.

Das Glyzerin wird als unlösliches Bleiglyzerid gefallt, dieses dann isoliert und in geeigneter Weise z B. mit Schwefelwasserstoff, Säuren, wie Schwefelsaure oder Kohlensäure, in Glyzerin und Bleiverbindung zerlegt.

Beispiele 1. 200 kg eines Rohglyzerins mit einem Oxydationswert von 63°/0 werden mit 600 l Wasser verdunnt, mit 350 kg Bleiglatte versetzt und bei 70 bis 80° C sechs Stunden lebhaft gerührt. Der entstandene weiße Brei wird abgesaugt und ausgewaschen, der weiße Ruckstand mit heißem Wasser angeruhrt und bei 70 bis 80° C so lange mit Schwefelsaure versetzt, bis dauernd eine saure Reaktion auf Kongopapier bleibt Dann wird wieder abgesaugt, das klare Filtrat mit Bariumkarbonat neutralisiert, filtriert und eingedampft. Durch Destillation im Vakuum erhält man 110 kg eines vollständig weißen, geruchlosen Glyzerins, wahrend man durch zweimalige Destillation obigen Rohglyzerins im Vakuum nur 104 kg eines gelbgefärbten, brenzlich riechenden Glyzerins erhalten haben soll.

2. 500 kg einer Schlempe, die neben großen Mengen Sulfit, Natriumsulfat und Natriumthiosulfat 11,8% of Glyzerin (Oxydationswert) enthielt, wurde mit 150 kg Bleiglätte in einer Kugelmühle drei Stunden bei 80% C gemahlen. Nach dem Erkalten wurde der weiße Brei abgesaugt und ausgewaschen, der Ruckstand mit heißem Wasser angerührt und so lange mit Kohlensäure gesättigt, bis die alkalische Reaktion verschwunden war. Dann wurde vom Bleiniederschlag abgesaugt und ausgewaschen. Durch Eindampfen des Filtrats und Destillation im Vakuum erhielt man 48,5 kg ganz reines Glyzerin.

¹⁾ D. R. P. Nr. 808 805 und Nr. 805 174.

3. 500 kg Schlempe werden wie bei 2. mit 150 kg Bleioxyd vermahlen und aufgearbeitet. Die so erhaltene Glyzerinbleiverbindung wird so lange mit kochendem Wasser ausgewaschen, bis alles oder fast alles Glyzerin in Lösung gegangen ist. Die Glyzerinlösungen werden eingedampft, destilliert und das Bleihydroxyd für weitere Fällung von Glyzerin verwendet.

Durch ein Zusatzpatent hat sich obige Firma eine Abänderung des Verfahrens schützen lassen, dahingehend, daß die Zerlegung des Glyzerinbleies durch Erhitzen mit Wasser unter Druck vorgenommen wird. Dieses Verfahren hat den Vorteil, daß direkt konzentrierte Glyzerinlösungen erhalten werden Das Bleioxyd fällt in schwerer Form aus und kann leicht entfernt werden. Beispiel: 575 g Gewichtsteile Glyzerinblei von etwa $80^{\circ}/_{\circ}$ Trockengehalt, wie bei Beispiel 1 des Hauptpatents, werden mit 600 Gewichtsteilen Wasser in einem Autoklaven unter Rühren auf 160°C erhitzt und zwei Stunden bei dieser Temperatur gehalten. Dann wird das Rührwerk stillgesetzt und die Heizung entfernt Nach einer weitern halben Stunde wird durch ein Rohr, das bis kurz über den Bleiniederschlag heruntergeführt wird, eine fast klare Glyzerinlosung von etwa 160/0 abgezogen, die durch Kohlensaure vom Bleioxyd befreit und destilliert wird. Der im Autoklaven verbleibende Rückstand wird mit Wasser aufgeschlämmt und abgezogen. Die erhaltene verdunnte Glyzermlosung wird aufs neue mit Glyzerinblei versetzt und mit dieser wieder unter Druck erhitzt, während das erhaltene Bleioxyd zur weiteren Abscheidung von Bleiglyzerin aus Rohglyzerin oder Schlempe verwendet wird.

Das Verfahren der Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Go. ist mutmaßlich in erster Linie für Gärungsglyzerine bestimmt. Da diese wohl schwerlich noch hergestellt werden, dürfte es damit gegenstandslos geworden sein. Zur Reinigung gewöhnlicher Rohglyzerine ist es zu teuer und umständlich und für Unterlaugen wegen ihres hohen Salzgehaltes nicht anwendbar

Das Bayersche Verfahren ist nach Verbeck¹) zunüchst in kleinerem Maßstabe probiert worden und sollte auch im Großbetrieb ausgeführt werden. Die Rohschlempe wurde 6 Stunden lang ber 40 bis 50° C und dann 14 Stunden bei 20° C mit Bleioxyd verruhrt, also im ganzen 20 Stunden und zwar in einer Batterie von Kugelmühlen, weil die Bleioxydkörnehen sich sonst mit einem Bleiglyzerathautehen überziehen und dann zum großen Teil wirkungslos bleiben. Dabei ist es nicht gleich, welches Bleioxyd verwendet wird; nur gelbes, amorphes ist geeignet, nicht das rote, kristallinische. Das bei dem Prozeß gebildete Bleiglyzerat ist wahrscheinlich die Plumboverbindung:

¹⁾ Seifens -Ztg. 1921, S. 677

und entsteht dann nach der Gleichung:

$$C_aH_aO_a + PbO = C_aH_aO_aPb + H_aO.$$

Hiernach erfordern 100 kg Reinglyzerin theoretisch 242,4 kg Bleioxyd. Praktisch braucht man aber viel mehr, und zwar einen Uberschuß von ca. 65%, mithin etwa 400 kg Bleioxyd. Die mit Bleioxyd verriebene Schlempe wird, nachdem sie abgekühlt ist, durch Filterpressen gedrückt und der Filterschlamm mit kaltem Wasser gut ausgewaschen, bis die Waschlauge nur noch etwa 0,03 g Natriumsulfit im Liter enthält. Filtrat und Waschlauge werden verworfen, wogegen die Preßkuchen, die nach dem Auswaschen 150/a Wasser enthalten sollen (Filterschlamm I), mit der 19 fachen Menge Wasser verrührt und dann im Autoklaven bei ungefähr 4 Atm. Dampfdruck (ca. 150°C) zerlegt werden. Dabei muß das Anwärmen auf 150° tunlichst rasch geschehen, da sonst rotes, kristallınısches und nicht gelbes, amorphes Bleioxyd zurückerhalten wird. Die Masse bleibt zwei Stunden im Autoklaven und wird dann durch Absitzenlassen geklart. Die klare Flussigkeit wird abgezogen, der restierende Brei durch Filterpressen gedruckt und die abgezogene Flussigkeit mit dem Filtrat vereinigt. Das Gemisch (Flüssigkeit I) enthält ungefähr 7º/o Glyzerin Der zuletzt erhaltene Filterschlamm wird nicht ausgewaschen, aber gleich noch einmal mit Wasser verrührt und im Autoklaven weiter gespalten Die Masse laßt man wieder absitzen. Die klare Losung wird abgezogen, der Rest filtriert und der Filterschlamm sehr gut ausgewaschen Dieser Filterschlamm wandert nach der Umwandlung in gelbes Bleioxyd zur Bildung von neuen Mongen Bleiglyzerat in den Betrieb zuruck. Die abgezogene Flüssigkeit, das Filtrat und das Waschwasser von der zweiten Autoklavenspaltung werden vereinigt und zum Anruhren des Filterschlamms I verwendet, dafür aber natürlich die oben angegebene Wassermenge um das gleiche Volumen verringert. Die Flüssigkeit I wird mit Kohlensaure gesattigt, das hierdurch gefällte Bleikarbonat abfiltriert und das Filtrat eingedampft. Letzteres braucht in der Regel vorher nicht besonders gereinigt zu werden und liefert sofort ein sehr reines Rohglyzerin, das schließlich nur noch destilliert zu werden braucht. Die Verluste an Glyzerin und Bleioxyd sollen bei dem Verfahren gering sein.

Das Verfahren der Protolgesellschaft. Fur die Aufarbeitung so gewaltiger Mengen Schlempe wurde nach einem sich diesen Verhältnissen auch anpassenden Reinigungsverfahren gesucht. Als praktisch und auch durchführbar erwies sich das Verfahren der Protolgesellschaft, welches darin besteht, das Natriumsulfit aus der siedend heißen Rohschlempe mit Chlorkalzium als unlösliches Kalziumsulfit abzuscheiden, wobei Kochsalz in Lösung geht. Nach dem Abfiltrieren des Niederschlags wird das Filtrat mit überschüssiger Soda behandelt, wodurch Kalzium und Eisenverbindungen niedergeschlagen werden. Nach abermaligem Filtrieren wird das Filtrat mit Salzsäure oder Schwefelsäure neutrali-

siert und in Vakuumverdampfapparaten eingedickt, wobei sich Kochsalz ausscheidet und ein Rohglyzerin (Rohfermentol oder Rohprotol) mit einem Oxydationswert von rund $50^{\circ}/_{0}$ gewonnen wird. Man erhält also trotz der teueren Reinigung nur ein sehr unreines Produkt. Dementsprechend waren auch die Reinheit des Glyzerindestillates und die Verluste an Glyzerin bei der Destillation. Eigentümlicherweise destillierten die Glyzerinfabriken Rohprotol ganz gerne, da es leichter destillierte als Unterlaugen-Rohglyzerin. Die Destillate enthielten bis $4^{\circ}/_{0}$ Trimethylenglykol, sowie organische Schwefelverbindungen, welche Fremdstoffe durch Verbesserung in den Gärbetrieben später ganz gewaltig reduziert werden konnten, ja es ist sogar den Schichtwerken gelungen, aus dem Gärungsglyzerin ein chemisch reines Glyzerin herzustellen, das den Pharmakopöen in jeder Beziehung standgehalten hat.

Der gesamte Glyzerin verlust bis zum Dynamitglyzerin war außerordentlich groß; er betrug etwa 40°/0 des durch die Rohschlempe eingeführten Oxydationswertes. Auch die Glyzerinausbeute bei der Gärung selbst erreichte bei weitem nicht den theoretisch berechneten Betrag.

Auf den Kopf der Bevölkerung umgerechnet, betrug der fur die Glyzeringewinnung verwendete Zucker ungefähr 6 kg pro Jahr, d. h ca. 16 bis 17°/0 des durchschnittlichen Konsums der Vorkriegszeit Hieran lag also die Zuckerknappheit während des Krieges nicht, wenigstens nicht in erster Linie; vielmehr waren daran die eingeschränkte Rübenanbauflache und der an sich geringere Ernteertrag infolge fehlender Dungemittel schuld.

Bezüglich der Ausbeute an Dynamitglyzerin auf Zucker gerechnet, waren zu Beginn sehr variierende Zahlen zu hören, man sprach von 10 bis $16^{\,0}/_{\rm 0}$. Das hatte ohne Zweifel seinen Grund in den verschieden geleiteten Gärbetrieben Erst als es gelungen war, diese allerorts gleichmäßig und nach bewahrter Vorschrift zu führen, ging die Ausbeute bis $20^{\,0}/_{\rm 0}$ und darüber hinaus, selbet zusch hei Breite die Po

selbst auch bei Ersatz des Raffinates durch Rohzucker.

In Österreich stellte man folgenden Zerfall des Zuckers durch Gärung fest:

100 kg Zucker geben

37,2 kg Kohlensaure,

26,7 " Glyzerin,

23,4 " Alkohol und

12,7 " Aldehyd.

Der anfallende Spiritus hatte rund 50% Aldehyd. Er wurde als denaturierter Spiritus in den Verkehr gebracht.

In Deutschland gliederte man die Gärungs-Glyzerinaufarbeitung und -Gewinnung großen Zuckerfabriken, wie Dessau, Oscheraleben und Hildesheim an. In Österreich, wo man große Melassespiritusfabriken hatte, überließ man diesen die Gärung. Die Aufarbeitung der vom Alkohol getrennten Schlempe übernahmen die Schichtwerke.

In Österreich wurden insgesamt auf Fermentol 26000 Tonnen Zucker, in Deutschland auf Protol ein Vielfaches davon vergoren.

3. Die Aufarbeitung der Protol- oder Fermentolschlempe.

Die Aufarbeitung der Protol- oder Fermentolschlempe zu Dynamitglyzerin gleicht der Seifenunterlaugenaufarbeitung auf Glyzerin. Die Verarbeitung der Schlempe gliedert sich in die Arbeitsgänge:

> Vorreinigung, Verdampfung, Destillation und

Fertigstellung der Destillate auf Dynamitglyzerin.

Die Vorreinigung bezweckt die Ausfällung des Natriumsulfits mit Chlorkalzium als unlösliches CaSO₃ und des überschüssigen Fällungsmittels mit Soda als CaCO₃. Die Verdampfung umfaßt die Konzentration der vorgereinigten Schlempe zu Rohfermentol oder Rohprotol, sowie die Trennung und Waschung des dabei sich ergebenden Salzes. Die Destillation liefert in den bekannten Vakuumdestillieranlagen Fraktionen von Glyzerindestillaten verschiedener Reinheit, die nach Prüfung, wenn nötig, einer Redestillation unterzogen werden. Die Fertigstellung auf Dynamitglyzerin erfolgt durch Konzentration brauchbarer Destillate im Vakuum auf 98% Glyzeringehalt.

a) Vorreinigung.

Die entgeistete, vom Alkohol abdestillierte Dunnschlempe wurde noch im Gärbetrieben auf Dickschlempe mit einer Dichte von 25° Bé gebracht, um die Frachtkosten möglichst niedrig zu gestalten und einer ökonomischen Aufarbeitung der Schlempe entgegenzukommen. Der Versand in die Glyzerinbetriebe erfolgte im Kesselwagen. Dickschlempe war also das Rohprodukt der Glyzerinfabriken für die Darstellung von Protol oder Fermentol, ein Dynamitglyzerin von etwas geringerer Reinheit, als der Nobeltest fordert.

Dickschlempe ist eine schmutzig graue, nach Gärungsstoffen übelriechende Lauge, die noch durch Hefereste getrübt wird. Sie reagiert alkalisch. Außer Glyzerin, Nahrsalzen, Na,SO3, Na,SO4 enthalt die Schlempe noch viele unterschiedliche Gärungsstoffe. Festgestellt wurden Milchsaure, Essigsäure, Bernsteinsäure, Azetaldehyd, Trimethylenglykol und organische Schwefelverbindungen. Die Vorreinigung nimmt von organischen Verbindungen, den sogenannten Nichtglyzerinen, nur einen Teil. Sie beschränkt sich lediglich auf Ausfällung der anorganischen Salze Natriumsulfit, Natriumsulfat und Nährsalze. Zu diesem Zwecke wird die angelieserte Dickschlempe von großen, offenen Kesseln oder anders gestalteten Behältern aufgenommen, dort auf Kochhitze gebracht und mit starker Chlorkalziumlauge versetzt, bis keine Fallung mit CaCl2 mehr eintritt. Während der Kalkfällung besorgt ein Ruhrwerk oder Preßluft

die dabei unbedingt notwendige Bewegung des Kesselinhaltes. Durch die Zugabe von Chlorkalzium zur Schlempe sinkt die Alkalität dieser. Die Folge ware die Bildung eines sauren CaSO₈, das aber wasserlöslich ist. Um dies zu vermeiden, hält man während der Sulfitfällung die Schlempe durch Zugabe von Ätzkalk (Kalkmilch) kräftig alkalisch. Ein zu großer Überschuß an CaO wirkt lösend auf vorhandene Eiweißreste, da der Ätzkalk mit Natriumsulfit freies NaOH entstehen läßt.

Der Niederschlag der Chlorkalziumfallung ist sandig und besteht in der Hauptsache aus Kalziumsulfit und Kalziumsulfat. Gering ist dagegen der Anteil an durch die Kalkfällung unlöslich gewordenen Nährsalzen und Hefenresten, welch letztere von dem außerst reichlich ausfallenden Niederschlage mechanisch mitgerissen werden. Nun filtriert man sofort, wäscht die Rückstände in der Filterpresse gut mit Wasser aus und entwässert sie mit Dampf. Diese so vorgereinigte, gefilterte Schlempe enthält in Lösung überschussige Fällungslauge und CaO.

In einem zweiten Kessel werden Filtrat und Waschwasser der Kalkfällung wieder auf Kochhitze gebracht und mit starker Sodalösung aller Kalk ausgefällt. Mit dem dabei ausfallenden kohlensauren Kalk wird gleich wie mit dem Filterruckstande der Kalkfällung verfahren, er wird abgepreßt, gewaschen und mit Dampf entwässert.

Beide Rückstande, der Kalk- und Sodafallung, wurden anfanglich als lästige Abfallstoffe verworfen; spater wurde die im Kalziumsulfit enthaltene schweflige Saure zum Teil auf Natriumsulfit regeneriert

Das nun von der Sodafallung sich ergebende goldgelbe, klare Filtrat ist alkalisch, welche Alkalität durch Hinzufugen von Salzsäure oder Schwefelsaure genommen wurde, da im alkalischen Zustande die vorgereinigte Schlempe im Vakuum schaumen und übergehen wurde

10000 kg Dickschlempe brauchen.

3000 kg Chlorkalziumlauge von 40° Bé.

150 " Atzkalk,

450 » Ammoniaksoda und

180 » konzentrierte Schwefelsäure.

Da mit der Zeit das Natriumsulfit knapper wurde, drängte die Heeresverwaltung auf Sparsamkeit im Verbrauche mit Sulfit. Da aber diese aus gärungstechnischen Gründen, wie wir ja schon früher erwähnten, unmöglich war, so blieb nur der andere Weg übrig, Natriumsulfit aus Kalziumsulfit wieder zu gewinnen. Versuche dieser Richtung erwiesen sich als kostspielig und zeitraubend. Die Wiedergewinnung aus MgSO3 wurde versucht und auch im großen durchgeführt. Statt Chlorkalzium verwendete man Chlormagnesium. Das grobkörnig ausfallende MgSO3 wurde in Natriumsulfit umgesetzt und wieder den Gärbetrieben zugeführt. Quantitativ war die Zurückgewinnung nicht, da MgSO3 viel leichter löslich ist als CaSO.

Es hat auch nicht an Versuchen gefehlt, Na_9SO_3 als solches aus der Schlempe auszuscheiden und wieder zu verwenden.

b) Verdampfung auf Rohprotol.

Zur Verdampfung kommt die vorgereinigte Schlempe natürlich mit bedeutend geringerer Dichte, als sie die angelieferte Dickschlempe hatte, etwa nur 12 bis 15° Bé, da ja das Lösungswasser der Chlorkalzium- und Sodalauge sich mit den Waschwässern zur Schlempe addieren. Bevor die vorgereinigte Schlempe Verdampfung gelangt, wird ihr die von der Sodafällung herrührende überschüssige, gelöste Soda mit Salzsäure genommen. Die Schlempe reagiert nun neutral, sie enthält der Hauptsache nach außer Glyzerin Kochsalz, Glaubersalz und Natronsalze organischer Säuren, wie Essigsäure und Milchsäure. Bei der folgenden Verdampfung werden Kochsalz und Glaubersalz ausgeschieden, wie bei der Seifenunterlaugenverdampfung. Die Vakuumverdampfer für die Eindickung der vorgereinigten Schlempe sind daher ebenso konstruiert wie die bekannten Vakuum-Seifenunterlaugenverdampfer, mit einer Nutsche oder einem Salzfänger versehen. um während der Konzentration ausgeschiedenes Salz dem Vakuum entnehmen zu können. Das erhaltene Salz ist meist noch schlempehaltig, wenn es von der Nutsche kommt. Man schafft es in eine Zentrifuge und wascht es in ihr gut aus. Erhaltene Waschwasser werden in den Vakuumverdampfer zurückgeleitet.

Das ausgeschiedene Salz ist für die Seifenerzeugung gut verwendbar und enthalt im Mittel rund $85\,^0/_0$ Kochsalz und $15\,^0/_0$ Glaubersalz. Der Gehalt an geringen Mengen oxydabler Stoffe kann obiges Verhaltnis nicht beeinflussen. Gewaschen wurde meist bis auf $0,5\,^0/_0$ Oxydationswert

Die Verdampfung der Schlempe wurde auf eine Dichte von 35 bis 40° Bé getrieben. Da in diesem nun sirupartig gewordenen Medium bei der Eindickung die zuletzt ausgeschiedenen Salzteilchen nicht mehr so rasch sedimentieren, wie dies der geregelte Betrieb erfordert, wurde die den Vakuumapparat verlassende eingedickte Schlempe Schälzentrifugen übergeben, um auch noch jenes unlöslich gewordene Salz von der Schlempe trennen zu können. Von der Klär- oder Schälzentrifuge läuft ein tiefbraunrotes, viskoses Rohglyzerin mit ungefähr 54 bis $60^{\circ}/_{0}$ Oxydationswert. Den Rest auf $100^{\circ}/_{0}$ bilden Wasser, unorganische und organische Salze, wie Kochsalz und Glaubersalz. In dieser Form hieß das Garungsglyzerin Rohfermentol oder Rohprotol.

Nachstehend bringen wir (Abb. 37) die Ansicht einer Fermentolverdampfstation in den Schichtwerken, bestehend aus 4 Vakuumkörpern mit einer täglichen Verdampfungsleistung von 120000 Litern,

Empfohlen wurde, die Eindampfung der vorgereinigten Schlempe bei 30° Bé zu unterbrechen-und einer Säurekochung zu unterziehen, wobei vor allem die Essigsäure verloren geht. Eine anschließende Neutralisation mit Bariumkarbonat brachte wohl auch gewisse noch vorhandene organische Säuren zur Ausscheidung. Nach der Filtration wurde die Schlempe auf 35 bis 40° Bé weiter eingedampft.



Abb. 37 Verdampfstation für Gärungsglyzerinwässer der Schichtwerke in Aussig (Böhmen).

Um dieses überaus lästige Verfahren vermeiden zu können, trachteten, wie schon erwähnt, die Gärbetriebe, die Entstehung dieser Nichtglyzerine der Menge nach zu beeinflussen, indem sie es verstanden, Nebengärungen möglichst auszuschalten.

C. Synthetisches Glyzerin.

Wir haben bereits erwähnt, daß es Friedel und Silva zuerst gelungen ist, Glyzerin auf synthetischem Wege herzustellen¹). Als

¹⁾ Compt. rend. 74, 1872, S. 805, und 76, 1878, S. 1594.

Ausgangsmaterial diente ihnen das Azeton, das bei der trockenen Destillation von Zucker, Gummi, Zellulose usw. und daher auch bei der trockenen Destillation des Holzes entsteht. Ferner kann es auf einfache Weise aus Essigsäure durch Destillation von essigsaurem Kalk gewonnen werden. Es ist eine klare, farblose, leicht bewegliche, leicht entzündliche Flüssigkeit von eigentümlichem, an Essigäther erinnerndem Geruch. Es siedet bei 56°C und hat ein spez. Gewicht von 0,792 bis 0,800. Mit Wasser, Weingeist, Äther und Chloroform läßt es sich in allen Verhältnissen mischen. Seiner chemischen Natur nach ist es ein Keton, und eine Gegenüberstellung der Formeln zeigt, daß es 2 Atome Wasserstoff und 2 Atome Sauerstoff aufnehmen muß, um in Glyzerin überzugehen

Dieser Übertrag von Wasserstoff und Sauerstoff ist in einer Operation nicht zu ermöglichen. Friedel und Silva verwandelten das Azeton zunächst durch Reduktion mit Natriumamalgan in Isopropylalkohol (CH₃.CHOH.CH₃), der durch Abspaltung von Wasser in den ungesattigten Kohlenwasserstoff Propylen (CH₃:CH.CH₃) übergeführt wurde. Das Propylen wurde durch Addition von Chlor in Propylendichlorid (CH₃Cl.CHCl.CH₃) verwandelt, das beim Behandeln mit Chlorjod noch ein Atom Chlor aufnahm und in Trichlorhydmin (CH₃Cl.CHCl.CH₃Cl) überging Letzteres lieferte durch Erhitzen mit Wasser auf 160°C Glyzerin.

Der Gang der Synthese läßt sich durch folgende Formeln veranschaulichen

Es leuchtet ohne weiteres ein, daß das auf diesem Wege hergestellte Glyzerin mit dem aus natürlichen Fetten abgeschiedenen nicht in Wettbewerb treten kann.

E. Bontoux¹) schrieb 1919, daß die deutsche Heeresverwaltung während des Krieges Glyzerin nach dem Verfahren von Friedel

¹⁾ La glycérine, ses applications et ses succédanés, Revue de chim. ind. 1919, S. 127.

und Silva hergestellt habe, die deutsche Heeresverwaltung wäre in arge Verlegenheit gekommen, wenn sie bei der Glyzerinbeschaffung auf das eben besprochene synthetische Verfahren der Glyzorin-

gewinnung angewiesen gewesen wäre.

Eine zweite Glyzerinsynthese beruht auf den Arbeiten eines belgischen Chemikers, C. Henry, und eines deutschen Chemikers O. Piloty¹). Ausgangsmaterial war hier Formaldehyd (Formalin), andererseits Nitromethan. Letzteres ist ein bei 101° C siedendes Öl, das verhältnismäßig einfach durch Kochen von monochloressigsaurem Kali mit Kaliumnitrit erhalten werden kann:

$$CH_{3}CI.COOK + KNO_{3} = CH_{3}(NO_{2}).COOK + KCI$$

$$CH_{3}(NO_{3})COOK + H_{3}O = CH_{3}NO_{2} + KHCO_{3}.$$

Die Monochloressigsäure entsteht beim Einleiten von Chlor in

ein heißes Gemisch von Eisessig und Essigsüureanhydrid.

C. Henry fand 1895, daß bei einem Gemisch von Nitromethan (1 Molekül) mit Formaldehyd (3 Moleküle in Form der käuflichen Losung), nach Zusatz einer kleinen Menge Pottasche eine außerst lebhafte Reaktion eintrat. Es entsteht ein kristallisierter Körper vom Schmelzpunkt 158 bis 159°C, den Henry Nitrossebutylglyzerin Seine Bildung wird durch die Gleichning veranschaulicht: nannte.

$$\mathrm{CH_3.NO_2} + 3\,\mathrm{CH_3O} = \mathrm{NO_2.C(CH_2OH)_3}.$$

Piloty³) reduzierte 1897 dieses Nitroisobutylglyzerin in neutraler Losung durch Natriumamalgam zum tertiaren Isobutylglyzerylβ-hydroxylamin (OH.CH₂)₂ C.NH(OH), das wiederum einen schön kristallısıerten Körper bildet, der bei 140° C schmilzt. Es wurde in alkoholischer Lösung mit HgO bei 50-60° geschüttelt, wobei unter Abspaltung von Ameisensäure das Oxim des Dioxyazetons entsteht:

 $(OH.CH_2)_3.C.NH(OH) + 2O = C(CH_3.OH)_3:N.OH + H.COOH + H_2O.$

Auch dieser Körper kristallisiert, er schmilzt bei 84° (!. Durch Bromieren seiner wasserigen Lösung geht er in das freie Dioxyazeton über:

$$2\,C(CH_{9},OH)_{2},N.OH+2\,Br_{2}+H_{9}O=2\,(CH_{9}OH)_{2}CO+4\,BrH+N_{9}O.$$

Das Dioxyazeton kristallisiert, wegen seiner Neigung zur Polymerisation schmilzt es unscharf bei 68 bis 75°C. Soine wilsserige, mit Aluminiumsulfat versetzte Lösung wurde bei 00 mit Natriumamalgam behandelt, bis die reduzierende Einwirkung auf Fehlingsehe Losung aufgehört hatte. Die neutrale Flüssigkeit wurde durch Filtrieren und Auspressen von Aluminiumhydroxyd getrennt und am Wasserbad eingedampft, wobei eine reichliche Kristallisation von Natriumsulfat erfolgte, und dann in absoluten Alkohol gegossen. Die vom Natriumsalz abfiltrierte alkoholische Lösung hinterließ beim Ein-

¹⁾ W. Fahrion, Die Fabrikation der Margarine, des Glyzerins und Stearins, Berlin 1920, S 80.
2) Compt. rend. 1898, S 819

dampfen das Glyzerın als einen sohwach gefärbten Sirup von stark süßem Geschmack. — Auch dieses Verfahren ist technisch nicht gangbar.

A. Heinemann in London hat sich in verschiedenen Kulturstaaten ein Verfahren¹) zur Herstellung von Glyzerin auf synthetischem Wege patentieren lassen, ist also augenscheinlich von dem Gedanken ausgegangen, es technisch zu verwerten. Seine Ausgangsmaterialien bildeten Azetylen (CH:CH) und Methan (CH₄), die zu Propylen (CH₂:CH.CH₃) vereinigt wurden. Letzteres wurde mit Chlorgas oder einer Chlorverbindung behandelt, wobei Dichlorpropan entsteht. Dieses wird zunächst in Trichlorpropan und dann in Trihydroxypropan oder Glyzerin umgewandelt. Das Verfahren wird wie folgt durchgeführt: Das auf irgendwelche Weise erhaltene Propylen wird mit Chlor behandelt. Die Reaktion ist folgende:

$$CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 + 2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_4Cl$$

Dem so erhaltenen Dichlorpropan wird 1 Molekül HCl entzogen, indem es über ein erwärmtes Alkali- oder anderes Metall oder eine geeignete erwärmte Alkalimetallverbindung (Magnesium, Kalzium, Aluminium, Kali-, Natronhydrat) gegossen wird. Das Allylchlorid, welches nach obiger Reaktion entsteht, wird durch Behandlung mit (hlorgas oder einer geeigneten Chlorverbindung in Trichlorpropan übergeführt. Diese Reaktionen lassen sich durch folgende Gleichungen veranschaulichen

$$\begin{aligned} \mathrm{CH_{2}Cl} - \mathrm{CHCl} - \mathrm{CH_{3}} &= \mathrm{CH_{2}Cl} - \mathrm{CH} & \mathrm{CH_{2}} + \mathrm{HCl}, \\ \mathrm{CH_{3}Cl} - \mathrm{CH} & \mathrm{CH_{3}} + \mathrm{Cl_{3}} &= \mathrm{CH_{3}Cl} - \mathrm{CHCl} - \mathrm{CH_{3}Cl}. \end{aligned}$$

Das Trichlorpropan wird dann mit Wasser mit oder ohne Zusatz von alkalisch reagierenden Verbindungen (Kalium-, Natriumhydroxyd, Natriumkarbonat, Kalziumhydroxyd) vermischt und erwarmt, wobei es in Glyzerin übergeht nach folgender Gleichung.

$$\label{eq:chorden} {\rm CH_{3}Cl.CHCl.CH_{2}Cl} + 3\,{\rm H_{3}O} = {\rm CH_{3}(OH).CH(OH).CH_{2}(OH)} + 3\,{\rm HCl.}$$
 Tribulorpropan

Über die Ausbeute und die Kosten des Verfahrens ist nichts bekannt geworden. Es ist nicht wahrscheinlich, daß es fabriksmäßig zur Ausführung gelangte.

D. Die Rohglyzerine des Handels.

Im Handel unterscheidet man drei Hauptsorten von Rohglyzerin, das Saponifikat-, Azidifikations- und Unterlaugenglyzerin.

1. Saponifikatrohglyzerin.

Als Saponifikatglyzerin gilt nicht nur das durch Autoklavenverseifung erhaltene, sondern auch das durch Twitchell-

¹) Amerik. P. Nr. 1180497

reaktiv, Pfeilringspalter, Kontaktspalter, fermentative Fettspaltung und nach dem Krebitzverfahren gewonnene Glyzerin. Die Saponifikatglyzerine werden in einer Stärke von 28° Bé gehandelt, wobei 28° Bé einem spez. Gewicht von 1,24 entspricht, während bei raffiniertem und destilliertem Glyzerin für 28° Bé nur ein spez. Gewicht von 1,23 gerechnet wird. Die Saponifikatglyzerine sind von hellgelber bis brauner Farbe und haben einen reinen süßen Geschmack. Sie dürfen nicht mehr als $0,5^{\circ}/_{0}$ Asche beim Verglühen hinterlassen und nicht mehr als $1^{\circ}/_{0}$ nichtflüchtige organische Substanzen enthalten. Mit Bleiessig dürfen sie nur einen unbedeutenden, sich langsam absetzenden Niederschlag geben und in mäßiger Konzentration mit Salzsäure keine Trübung zeigen. Ein 28 grädiges gutes Saponifikatglyzerin siedet nach Gerlach, im Kölbehen mit Rückflußkühler geprüft, konstant bei 138° C. Der Glyzeringehalt beträgt 87 bis $90^{\circ}/_{0}$.

Die organischen Verunreinigungen bestehen aus niedrigmolekularen Fettsäuren, die vor der Konzentration des Glyzerinwassers nicht vollständig entfernt werden konnten oder wurden, und anderen organischen Substanzen, deren Natur noch nicht festgestellt ist. Die Fettsäuren werden nachgewiesen, indem man 1 Teil Rohglyzerin mit 3 Teilen Wasser verdunnt und dann mit starker Salzsäure ansäuert; falls Fettsauren vorhanden sind, entsteht eine Trübung. Die anderen organischen Verunreinigungen werden quantitativ bestimmt, indem man einige g Glyzerin langsam bei 160°C abdampft und vom Gewicht des Rückstandes die gefundene Aschenmenge abzieht¹). Die Menge des organischen Rückstandes gibt eine zuverlässige Handhabe für die Beurteilung der Sorgfalt, mit der das Rohglyzerin hergestellt ist. In der Regel beträgt die Menge der organischen Verunreinigungen unter 1°/0.

Die Asche bestimmt man durch Vergluhen einiger g Glyzerin in einer Platinschale und Wiegen des Rückstandes.

Die Prüfung auf Arsen vervollständigt die chemische Prüfung²).

Die Reinheit des Rohglyzerins hängt wesentlich von der Sorgfalt ab, mit der die Fette vorgereinigt wurden, aus denen namentlich Alkaliseifen entfernt werden müssen, da sie sich spater nicht mehr ausfällen lassen, ferner von dem zur Spaltung verwendeten Wasser, das möglichst rein sein soll — am besten Kondenswasser — und dem Spaltverfahren. Das reinste Rohglyzerin erhält man bei der Spaltung mit Zinkoxyd im Autoklaven. Auch Twitchelreaktiv, Pfeilringspalter, Kontaktspalter und Krebitzverfahren geben gute Rohglyzerine; weniger gut ist das durch die fermentative Fettspaltung gewonnene. Aus unreinen Fetten läßt sich selbstversandlich auch nach dem besten Spaltungsverfahren kein gutes Rohglyzerin herstellen.

Aus dem Verglühen des Rohglyzerins kann nach O. Heller⁸) erkannt werden, ob Kalk oder Zink einerseits oder Magnesia andererseits

¹) Vgl. 8. 850

²) ∇gl. S. 842.

als Spaltungsmittel verwendet wurde. Verdampft man ca. 5 g Saponifikat vorsichtig in einem Platintiegel und erhitzt den erhaltenen Rückstand mit direkter Flamme weiter, so zeigt sich dem Beobachter zwischen dem Kalk- und Zinksaponifikat einerseits und dem Magnesiasaponifikat andererseits ein Unterschied, der nach einiger Übung schon bei der Veraschung ersehen läßt, mit welchem Saponifikat man es zu tun hat. Die Kalk- und Zinksaponifikate geben die letzten im Verdampfrückstande verbleibenden Glyzerinmengen leicht ab, die Magnesiasaponifikate nicht. Letztere halten infolge der voluminösen Beschaffenheit des ausscheidenden MgO resp. MgCO₃ selbst bei sehr hoher Erhitzung hartnäckig Glyzerin zurück und geben dieses erst ab, wenn der Rückstand zu glühen beginnt. Dies ist ein Fingerzeig, daß man die Magnesiasaponifikate vor der Destillation von der Magnesia befreien soll.

Wichtig ist die Bestimmung der Asche, des Chlor-, der Schwefelsäure- und des Glyzeringehaltes. Gute Saponifikate haben nicht mehr als 0,2 bis $0.30^{0}/_{0}$ Asche, ca. 10 bis $12^{0}/_{0}$ Wasser und 87 bis $90^{0}/_{0}$ Glyzerin. Das spez. Gewicht darf bei obigem Aschengehalte nicht unter 1,24 betragen.

2. Azidifikationsrohglyzerin.

Mit dem Namen Azidifikationsglyzerin bezeichnet man die bei der sauren Verseifung als Nebenprodukt gewonnenen Rohglyzerine, obgleich sie selbst nicht destilliert sind, sondern nur die bei dem Spaltverfahren gewonnenen Fettsauren der Destillation mit überhitztem Wasserdampf unterworfen werden, nennt man diese auch Destillationsglyzerine. Sie sind bedeutend unreiner und minderwertiger als die Saponifikatglyzerine. Die besseren Qualitäten ergeben 0,4 bis $1,5^0/_0$ Asche, die dann gewöhnlich aus Kalk und Eisenoxyd besteht; es kommen aber auch Fabrikate vor, die 3,5 bis $5^0/_0$ Asche beim Gluhen hinterlassen. Die Azidifikationsglyzerine werden ebenfalls mit 28° Bé == 1,24 spez. Gewicht gehandelt. Ihre Unreinheit erklärt sich aus ihrer Gewinnungsweise. Das fertige Rohglyzerin enthält so viel Kalziumsulfat, als es in Lösung zu halten imstande ist, falls nicht noch eine besondere Reinigung mit oxalsaurem Ammon erfolgt ist. Die Menge der organischen Verunreinigungen ist größer als beim Saponifikatglyzerin; ihr Betrag kann sogar auf mehrere Prozent steigen. Der Glyzeringehalt beträgt 80 bis $85^{\circ}/_{\circ}$. Die Farbe der Azidifikationsglyzerine ist gewöhnlich dunkler als die der Saponifikatglyzerine, und sie lassen sich meist durch Knochenkohle schwer entfärben. Sie haben einen scharfen, unangenehmen, etwas bitteren Geschmack und riechen, in der Hand verrieben, widerwärtig. Mit Bleiessig geben sie einen voluminösen Niederschlag, mit Salzsäure sollen sie keine Trübung geben. Der Siedepunkt der 28 grädigen Glyzerine übersteigt selten 125°C; oft ist er noch niedriger.

3. Unterlaugenrohglyzerin.

Die Unterlaugenglyzerine, die aus den Unterlaugen der Seifenfabriken gewonnenen Rohglyzerine, sind meist rotbraun gefärbt und enthalten gewöhnlich 80 bis $82\,^0/_0$ Glyzerin, 8 bis $10\,^0/_0$ Wasser, größere Mengen organische Verunreinigungen und hinterlassen beim Gluhen 8 bis $10\,^0/_0$ Asche. Sie haben im übrigen eine ziemlich verschiedene Zusammensetzung. Die unorganische Verunreinigung besteht meist aus Kochsalz. An sonstigen Verunreinigungen kommen vor: Leim, Harzsäure, Proteinkörper, Kohlenwasserstoffe, Ätznatron, Soda, Schwefelnatrium, Rhodannatrium und Natriumhyposulfit. Häufig enthalten sie auch noch etwas Seife gelöst. Die Gesamtmenge der organischen Verunreinigungen soll $3\,^0/_0$ nicht übersteigen. Das Unterlaugenglyzerin unterscheidet sich vom Saponifikat- und Azidifikationsglyzerin durch seinen hohen Salz- und Aschengehalt, sowie durch sein hohes spez. Gewicht, das ca. 1,3 beträgt und durch seine dunkle Farbe.

Das Salz im Seifenglyzerin soll vorwiegend aus Kochsalz bestehen. Im schlecht gereinigten Glyzerin finden sich auch Natriumkarbonat, Atznatron, Natriumsulfid, Natriumthiosulfat und Natriumzyanat. Die Menge der organischen Verunreinigungen variiert betrachtlich, je nach dem Reinigungsprozeß. Es kommen, was freilich zu den größten Seltenheiten gehört, Qualitäten vor, die rund 10/0 organische Verunreinigungen enthalten und somit eine bessere Qualität als Azidıfikationsglyzerin vorstellen, während die meisten größere Mengen organischer Verunreinreinigungen enthalten. Unterlaugenglyzerine mit $3^0/_0$ organischem Ruckstand gelten noch als gute Im allgemeinen enthalten Laugenglyzerine, die von Ansätzen aus Neutralfetten stammen, weniger organischen Ruckstand als solche, die von Seifen herrühren, zu denen nur oder auch Fettsauren mit verarbeitet wurden. Die Farbe der Unterlaugenglyzerine ist hellgelb bis braun oder fast schwarz. Hellgelbe Unterlaugenglyzerine gehören aber zu den Seltenheiten; meist sind sie dunkler gefärbt. Der Geschmack guter Muster ist suß, natürlich mit salzıgem Beigeschmack. Unreine Proben haben einen höchst unangenehmen, lauchartigen Geschmack, selbst wenn Sulfide nicht vorhanden sind. Ein Unterlaugenglyzerin, das beträchtliche Mengen von Sulfiden, Thiosulfaten oder Sulfiten enthalt, ist für die weitere Aufarbeitung auf Destillatglyzerine ohne nochmalige Reinigung nicht zu empfehlen.

Nach O. Sachs¹) soll ein gutes Laugenglyzerin folgende Eigenschaften besitzen: 1. Klarheit und Durchsichtigkeit, selbst bei dunkler Farbe, 2. gelbe bis rotbraune Farbe, 3. Glyzeringehalt mindestens $80^{\circ}/_{0}$, 4. Asche maximal $9.5^{\circ}/_{0}$, 5. vollkommene Abwesenheit von Sulfiden und Arsenverbindungen, 6. Hyposulfitgehalt maximal $0.3^{\circ}/_{0}$, 7. Alkalität minimal, 8. Geschmack mehr süß als salzig, nicht laugenhaft, 9. eine mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnte Probe muß nach dem Ansäuren mit Salzsäure zwei Stunden klar bleiben.

¹⁾ Seifens - Ztg. 1907, S 601.

Hierher gehört auch das Gärungsglyzerin. Das Protol- oder, wie es in Österreich genannt wird, Fermentolglyzerin ist, wie wir gesehen haben, sehr unrein. Es bildet keinen eigentlichen Handelsartikel und wird auch schwerlich jemals ein solcher werden.

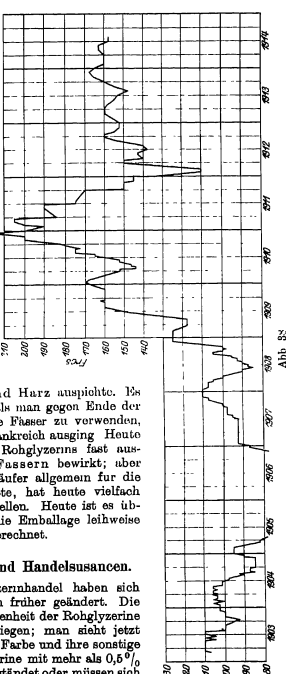
4. Der Versand.

Der Versand des Rohglyzerins erfolgte erst allgemein in hölzernen Gebinden, die sich aber schlecht zum Transport von Glyzerin eignen, da das Glyzerin die Poren durchdringt und besonders in der warmen Jahreszeit zu reichlicher Leckage Anlaß gibt. Man half sich da meist, indem man die Barrels mit einem

Gemisch von Ceresin und Harz auspichte. Es wurde wesentlich besser, als man gegen Ende der 60er Jahre anfing, eiserne Fasser zu verwenden, eine Neuerung, die von Frankreich ausging Heute wird der Transport des Rohglyzerins fast ausschließlich in eisernen Fassern bewirkt; aber während fruher der Verkäufer allgemein für die Emballage zu sorgen hatte, hat heute vielfach auch der Käufer sie zu stellen. Heute ist es üblich, daß der Verkäufer die Emballage leihweise liefert und Leihgebühr berechnet.

5. Preisnotierungen und Handelsusancen.

Die Usancen im Glyzerinhandel haben sich auch sonst vielfach gegen früher geändert. Die Ansprüche an die Beschaffenheit der Rohglyzerine sind ganz wesentlich gestiegen; man sieht jetzt bei weitem mehr auf ihre Farbe und ihre sonstige Reinheit. Saponifikatglyzerine mit mehr als $0.5^{\circ}/_{o}$ Aschengehalt werden beanständet oder müssen sich einen Preisabzug gefallen lassen (vgl. Seite 259).



Der Haupthandelsplatz für Saponifikat-Rohglyzerin ist Paris, und es hat sich dort zum vollständigen Spekulationsartikel herausgebildet, dessen Preise starken Schwankungen unterworfen sind, wie Abb. 38 zeigt, welche die Glyzerinpreise der Jahre 1903 bis zum Ausbruch des Krieges 1914 nach Pariser Notierungen in graphischer Darstellung gibt. Gehandelt wird das Glyzerin in Paris in Stärke von 28° Bé = 1,24 spez. Gewicht.

Zum Vergleich mit der von uns gegebenen Preisaufstellung mögen einige ältere Zusammenstellungen hier Platz finden. Die älteren, welche die Jahre 1872 bis 1891 umfassen, sind von Maurice Duclos¹) in Paris, die der Jahre 1895 bis 1902 von Bruder Bak²) in Wien

angefertigt.

Preise von Saponifikat-Rohglyzerin in Paris in den Jahren 1872 bis 1891.

10.2 bis 1001.										
Monat	1872 Fr	1873 Fr.	187 4 Fr	1875 Fr	1876 Fr	1877 Fr	1878 Fr.	1879 Fr	1880 Fr.	1881 Fr
April	90,— 100,— 105,— 100,— 100,— 85,— 90,— 90,— 90,— 90,—	85,— 77,50 75,— 75,— 75,— 60,— 50,—	50,— 50,— 45,— 45,— 40,— 85,50 82,— 80,— 80,— 87,50	45,— 45,— 45,— 45,—	50,— 55,— 60,— 70,— 70,— 70,— 70,— 70,— 75,— 80,— 80,—	85,— 85,— 85,— 85,— 80,— 80,— 77,50 75,— 67,50 65,—	50,— 50,— 50,— 50,— 50,— 50,— 50,— 50,—	50,— 55,— 60,— 60,— 55,— 55,— 52,50 60,— 65,—	72,50 72,50 75,— 77,50 82,50 85,— 90,— 100,— 105,—	120,— 180,— 140,— 170,— 200,— 210,— 210,— 215,— 205,— 185,—
Jahresmittel	92,92	65,21	38,71	45,68	68,88	77,92	50,	57.08	86,25	183,75

Preise von Saponifikat-Rohglyzerin in Paris in den Jahren 1882 bis 1891.

1002 DIS 1071.										
Monat	1882 Fr	1888 Fr.	1884 Fr.	1885 Fr.	1886 Fr.	1887 Fr.	1888 Fr	1889 Fr	1890 Fr.	1891 Fr.
Februar Mārz April Mai Juni Juli September Oktober November	190,— 175,— 170,— 150,— 120,— 110,— 110,— 110,— 110,— 180,—	150,— 120,— 105,— 105,— 105,— 110,— 110,— 110,— 105,— 105,— 105,—	105,— 100,— 95,— 85,— 75,— 50,— 50,— 50,—	45,— 45,— 50,— 50,— 55,— 57,50 60,—	52,50 52,50 55,— 60,— 62,50 65,— 67,50 77,50 97,50 115,—	187,60 140,— 125,— 120,— 115,— 125,— 187,60 180,— 125,— 120,—	110,— 105,— 100,— 95,— 75,— 80,— 80,— 85,— 90,—	77,50 82,50 91,25 90,50 85,— 82,50 78,60	101,87 105,12 108,58 89,87 88,12 80,50 80,62 79,87 77,50 68,12	70,62 75,— 72,50 65,62 62,50 62,50
Jahresmittel	147,91	115,—	78,38	51,88	78,75	127,08	92,10	89,82	85,74	66,51

¹⁾ Mangold, Die Stearmindustrie, S. 185

²) Lach, Die Gewinnung und Verarbeitung der Glyzerine, S. 88.

Preise von Saponifikat-Rohglyzerin in Paris in den Jahren 1895 bis 1902.

Monat	1895 Fr.	1896 Fr.	1897 Fr.	1898 Fr.	1899 Fr.	1900 Fr	1901 Fr.	1902 Fr.
Januar	61,29 60,— 61,45 62,25 70,08 75,— 74,44 69,11 78,88 87,74 106,65 121,—	120,— 120,— 118,55 110,75 115,— 115,73 117,50 117,50 115,— 118,80 110,50	97,50 88,75 90,— 85,— 69,50 66,25 65,— 67,25 66,90 66,25 66,25	68,75 70,— 71,50 70,— 71,25 79,80 85,— 88,50 80,— 78,75 71,50 70,—	72,50 76,— 77,50 77,50 77,50 77,80 82,25 85,75 98,— 98,75 94,85 92,50	94,50 97,50 108,75 104,50 105,— 110,— 110,— 110,— 107,25 104,— 102,50 101,50	102,50 102,— 97,50 95,— 98,75 95,— 96,— 95,— 87,— 85,— 89,—	95,25 106,50 105,— 102,50 102,50 102,60 100,— 98,— 98,— 102,50 106,—
Jahresmittel	77,27	115,25	75,72	74,50	88,80	104,	93,96	102,—

Der Preis fur Saponifikat-Rohglyzerin, der 1872 auf Fr. 105 gestiegen war, fiel im September und Oktober 1874 bis auf Fr. 30. Es 1st dies nach Schrameck1) der niedrigste Preis, den das Glyzerin erreicht hat, seitdem es Handelsartikel geworden war. Die Lage besserte sich etwas 1875, indem sich der Preis um Fr. 45 bewegte. Gegen Ende des Jahres 1876 stieg er auf ungefahr Fr. 80, um 1878 wieder auf Fr. 50 zu fallen. 1879 stieg der Preis etwas, und er betrug zu Anfang des Jahres 1880 Fr 60. Im September 1881 erreichte das Saponifikatglyzerin infolge einer sehr starken Haussespekulation seinen Höhepunkt mit Fr 215. Die uisprungliche Ver-anlassung zur Haussebewegung war der Plan der Erbauung des Panamakanals infolge des weitverbreiteten Irrtums, daß zur Sprengung der Felsen viel Dynamit erforderlich ware und zu seiner Herstellung viel Glyzerin erzeugt werden müsse. In diese Haussestimmung schlug die Nachricht ein, daß es einem gewissen M. B. (Schrameck gibt den Namen nur mit den Anfangsbuchstaben an, und wir waren auch sonst nicht imstande, ihn zu ermitteln) gelungen sei, das Glyzerin aus den Unterlaugen der Seifenfabriken zu gewinnen. Dies hatte zur Folge, daß die Glyzerinpreise in drei Monaten um Fr. 35 fielen. Als man aber erfahren hatte, daß das gewonnene Unterlaugenglyzerin sehr unrein war, bekam die Spekulation neuen Mut, und im Januar 1882 stieg der Preis fur Saponifikatglyzerin um Fr. 15, um im Februar wieder um Fr 20 zu fallen. Die Baisse verschärfte sich, und im August fiel der Preis auf Fr. 110, um dann im November wieder seinen Höhepunkt mit Fr. 180 zu erreichen. Im Januar 1883 wurde dann aber bekannt, daß es einer Fabrik in England gelungen war, Unterlaugenglyzerin mit $80^{\circ}/_{\circ}$ Reinglyzerin und 10 bis $11^{\circ}/_{\circ}$ Salz herzustellen. Damit war der Haussespekulation der

¹⁾ Schrameck, Courtier assermenté au tribunal de la Seine. La glycerine, Pars 1, Place Boïeldieu.

Boden entzogen, und es kam zu einer Katastrophe, bei der der Preis des Saponifikatglyzerins bis auf Fr. 45 fiel.

Im April 1886 begann wieder eine Haussespekulation. Der Glyzerinpreis, der bei Beginn der Operation Fr. 60 betrug, stieg im Januar und Februar 1887 bis auf Fr. 135. Diese Spekulation brach 1889 elend zusammen, und der Glyzerinpreis fiel bis auf Fr. 82,50. Der Zusammenbruch erfolgte nicht allein durch die Verluste, die bei dem Wiederverkauf der gekauften und eingelagerten Ware eintraten, sondern auch durch die Zahlungsunfähigkeit der Leiter der Operation, deren Geldgeber die einzigen unschuldigen Opfer der Spekulation waren. Das war der letzte bekannt gewordene Versuch, eine größere Spekulation in Glyzerin ins Werk zu setzen. Von da ab ist das Glyzerin zu einem Produkte geworden, dessen Preise sich in erster Linie nach Angebot und Nachfrage richteten.

Gegen Ende des Jahres 1894 machte sich für alle Rohglyzerinsorten eine Abschwachung der Preise bemerkbar; besonders bei Saponifikatglyzerin trat dies in Erscheinung, weniger stark bei Unterlaugenglyzerin.

Im Jahre 1895 fingen die Amerikaner an zu kaufen, da man die Ausführung wichtiger öffentlicher Arbeiten und neue Verwendungsmöglichkeiten für Glyzerin erwartete. Diese Kaufe hatten zur Folge daß die Preise in 9 Monaten von Fr. 60 bis auf Fr 120 stiegen

1899 brach der sudafrikanische Krieg aus. Dadurch kamen die 6000 t Rohglyzerin, die zur Herstellung von Dynamitglyzerin für den südafrikanischen Konsum jährlich gebraucht waren, auf den Markt, drückten aber verhältnismaßig wenig den Preis, der nur um Fr. 7,50 fiel.

Im Januar 1900 setzte wieder eine starke Nachfrage nach Glyzerin aus den Vereinigten Staaten ein, was eine Preissteigerung auf Fr. 110 bewirkte. Von der zweiten Hälfte des Jahres 1902 beginnt ein allmählicher Abstieg der Glyzerinpreise, hervorgerufen durch die beträchtlich gesteigerte Glyzerinproduktion. Sie war vor allem eine Folge der Einfuhrung des Twitchellverfahrens, das auch mittleren und kleineren Seifenfabriken es ermöglichte, sich auf Fettspaltung einzurichten. Im Jahre 1903 vermehrte sich die Glyzerinproduktion in den Vereinigten Staaten um mehr als das Doppelte. Obwohl der Glyzerinverbrauch sich unausgesetzt steigerte, war diese Steigerung doch nicht groß genug, um die erheblich größeren Mengen, die auf dem Markt erschienen, glatt aufzunehmen. Erst gegen Ende des Jahres 1908 begann wieder ein Aufstieg der Glyzerinpreise, der Ende 1910 und Anfang 1911 seinen Höhepunkt erreichte.

Der Glyzerinhandel zeigt, wie aus unseren Ausführungen hervorgeht, ein äußerst wechselvolles Bild. Der Unterschied zwischen dem niedrigsten Preise, den wir notiert finden, Fr. 30 im Herbst 1874, und dem erreichten höchsten Preise, Fr. 220 im Herbst 1881, beträgt nicht weniger als Fr. 190.

6. Britische Standardbestimmungen für Seifenunterlaugenund Saponifikat-Rohglyzerin.

Nachstehende "Standardbestimmungen" für den Handel mit Rohglyzerin wurden vom "Britischen Exekutiv-Komitee für Rohglyzerin-Analyse" vereinbart und von einer Versammlung von Rohglyzerinfabrikanten, Käufern und Maklern, die in dem Whitehall Room in London am 3. Oktober 1912 stattfand, angenommen:

Selfenunterlaugen-Rohglyzerin. Die Analysen müssen der internationalen Standard-Methode (I. S. M. 1911) gemäß ausgeführt werden.

Reinglyzerin. Der Standard ist $80^{\circ}/_{0}$ Reinglyzerin. Alles gelieferte Rohglyzerin, das $81^{\circ}/_{0}$ Reinglyzerin und darüber enthält, muß im Verhältnis des Mehrgehaltes, auf $80\,\mathrm{proz}$. Standardbasis berechnet, bezahlt werden. Alles Rohglyzerin, das unter $80^{\circ}/_{0}$, aber $78^{\circ}/_{0}$ oder mehr enthält, unterliegt einem Abzug, der $1^{1}/_{8}$ mal den Wert des Mindergehaltes, auf der $80\,\mathrm{proz}$. Preisbasis berechnet, beträgt. Wenn die Untersuchung weniger als $78^{\circ}/_{0}$ ergibt, ist der Käufer berechtigt, die Ware zurückzuweisen. Es folgt daraus, daß alle zu entrichtenden Vergütungen auf dem Einheitspreis des Reinglyzerins fußen müssen, d. h. $1^{\circ}/_{0}$ Überschuß über den Reinglyzerin-Standardgehalt von $80^{\circ}/_{0}$ wird $1^{\circ}/_{80}$ mehr, und $1^{\circ}/_{0}$ Defizit des Reinglyzerins fußen habelet werd 1.5

glyzerin-Standardgehalts wird $\frac{1\cdot 5}{80}$ weniger als den Kontraktpreis ausmachen.

Beispiele: Lit. X = berichtigter Preis, Y = Reinglyzeringehalt lt. Analyse (I. S. M.) z. B. $81,20^{0}/_{0}$, Z = Kontraktpreis, z. B. Fr 1500 für 1000 kg, S = Reinglyzeringehalt, Stand $= 80^{0}/_{0}$

Somit ist $X = \frac{Z \times Y}{S}$ und daher $X = \frac{1500}{80} \times \frac{81,2}{80} = \text{Fr.} 1522,50 \text{ für}$ 1000 kg,

oder, wenn $Y = 78.8^{\circ}/_{0}$ ist, so ist 80 - 78.8 = 1.20, die Differenz also $1.20 \times 1^{1}/_{2} = 1.80$ und 80 - 1.80 = 78.2,

daher $X = \frac{1500 \times 78,2}{80}$ = Fr. 1466,25 für 1000 kg.

Asche. Der Standard ist $10^{\,0}/_{\rm o}$. Wenn der Aschengehalt $10^{\,0}/_{\rm o}$, aber nicht $10.5^{\,0}/_{\rm o}$ übersteigt, wird ein Abzug in Prozenten für den Überschuß über $10^{\,0}/_{\rm o}$, auf den Kontraktpreis berechnet, gemacht und, wenn er $10.5^{\,0}/_{\rm o}$ übersteigt, ein weiterer Abzug in Prozenten, der dem doppelten Betrag des Überschusses über 10.5 gleichkommt. Wenn der Gehalt an Asche $11^{\,0}/_{\rm o}$ übersteigt, ist der Käufer berechtigt, die Ware zurückzuweisen. Daraus folgt, daß, wenn der Aschen-

gehalt laut Analyse (I.S.M.) nicht $10,5^{\circ}/_{0}$ übersteigt, der Mehrbetrag des Standards ($10^{\circ}/_{0}$) prozentweise auf den Kontraktpreis berechnet wird. In derselben Weise wird aller Überschuß über $10,5^{\circ}/_{0}$, mit 2 multipliziert, berechnet und dem Ergebnisse des Abzugs für Überschuß bis zu $10,5^{\circ}/_{0}$ zugezahlt.

Beispiele: Lit. D = Abzug vom Kontraktpreis für Überschuß des Standard $(10^{\circ})_0$,

Z = Kontraktpreis, z. B. Fr. 1500 fur 1000 kg,

e = Uberschuß an Asche bis zu $10.5^{0}/_{0}$, $e^{1} = \text{Uberschuß}$ an Asche über $10.5^{0}/_{0}$,

dann ist $D = \frac{Z \times e}{100} + \frac{Z \times 2e^1}{100}$, daher, wenn der Aschegehalt $10,4^0/_{\theta}$

1st, $D = \frac{1500 \times 0.4}{100} = \text{Fr. 6 für } 1000 \text{ kg, und wenn er } 10.8^{\circ}/_{0} \text{ ist,}$

$$D = \frac{1500 \times 0.5}{100} + \frac{1500 \times 0.3 \times 2}{100} = \text{Fr. 16,50 für 1000 kg}$$

Organischer Rückstand. Der Standard ist $3^{\circ}/_{0}$. Fur Überschuß über $3^{\circ}/_{0}$ wird ein Abzug in Prozenten gemacht, der dreimal dem Wert des Überschusses über $3^{\circ}/_{0}$, auf den Kontraktpreis berechnet, gleichkommt. Alle Ware, die über $3,75^{\circ}/_{0}$ aufweist, kann vom Käufer zurückgewiesen werden. Daraus folgt. daß, wenn der organische Rückstand laut Analyse (I.S.M.) $3^{\circ}/_{0}$ übersteigt, dieser Überschuß über den Standard mit 3 multipliziert und prozentweise auf den Kontraktpreis berechnet wird.

Beispiele: Lit. D = Abzug für Mehrgehalt über den Standard (3 $^{0}/_{0}$), Z = Kontraktpreis, z. B. Fr. 1500 für 1000 kg, e = Mehrgehalt des organischen Rückstands über Standard (3 $^{0}/_{0}$),

dann ist, wenn die Analyse 3,25°/0 organischen Rückstand ergibt,

$$D = \frac{1500 \times 0.25 \times 3}{100} = \text{Fr. } 11.25 \text{ für } 1000 \text{ kg.}$$

Saponifikat-Rohglyzerin. Dieses wird auch nach der internationalen Standardmethode gehandelt, wobei folgende Vorschriften gelten

Reinglyzerin. Der Standard ist $88^{\circ}/_{\circ}$. Alles gelieferte Rohglyzerin, das $89^{\circ}/_{\circ}$ Reinglyzerin und darüber ergibt, muß im Verhältnis des Mehrgehaltes auf der 88 proz. Standardbasis bezahlt werden. Jedes Rohglyzerin, das unter $88^{\circ}/_{\circ}$, aber $86^{\circ}/_{\circ}$ oder mehr ergibt, unterliegt einem Abzug, der $1^{1}/_{\circ}$ mal den Wert des Mindergehaltes, auf der 88 proz. Preisbasis berechnet, beträgt. Wenn die Untersuchung weniger als $86^{\circ}/_{\circ}$ ergibt, ist der Käufer berechtigt, die Ware zurückzuweisen. Daraus folgt, daß alle zu entrichtenden Vergutungen auf den Einheitspreis des Reinglyzerins führen müssen,

d. h. $1^0/_0$ Überschuß über den Reinglyzerin-Standardgehalt von $88^0/_0$ wird $^1/_{88}$ mehr und $1^0/_0$ Defizit wird $\frac{1\cdot 5}{88}$ weniger auf den Kontraktpreis ausmachen.

Asche. Der Standard ist $0.5^{\,0}/_{0}$. Wenn der Aschengehalt $0.5^{\,0}/_{0}$ übersteigt, wird ein Abzug in Prozenten im Betrage des doppelten Wertes des Überschusses über $0.5^{\,0}/_{0}$, auf den Kontraktpreis berechnet, gemacht. Wenn der Überschuß an Asche $2^{\,0}/_{0}$ übersteigt, ist der Käufer berechtigt, die Ware zurückzuweisen.

Beispiel: Lit. D = Abzug vom Kontraktpreis für Überschuß desStandard $(0,5^{\circ}/_{0})$, Z = Kontraktpreis, z. B. Fr. 1700 für 1000 kg,

e = Uberschuß an Asche über Standard $(0,5^{\circ}/_{0})$, dann ist $D = \frac{Z \times 2e}{100}$. Wenn die Analyse z. B. $1,2^{\circ}/_{0}$ Asche ergibt,

so ist $D = \frac{1700 \times 0.7 \times 2}{100} = \text{Fr. 23.80 für 1000 kg.}$

Organischer Ruckstand. Der Standard ist $1^{0}/_{0}$. Es wird ein prozentweiser Abzug gemacht, der dem doppelten Wert des Überschusses uber den Standard von $1^{0}/_{0}$, auf den Kontraktpreis berechnet, gleichkommt. Alle Ware, die über $2^{0}/_{0}$ aufweist, kann vom Käufer zurückgewiesen werden.

II. Die Veredlung der Rohglyzerine.

Das auf die eine oder andere Weise gewonnene Rohglyzerin ist mehr oder weniger gefärbt und enthalt, je nach seiner Abstammung, größere oder geringere Mengen fremder Bestandteile, teils organischer, teils unorganischer Natur. Zur Reinigung schlägt man zwei Wege ein, entweder behandelt man die Rohglyzerine mit Knochenkohle bzw. einem andern geeigneten Entfarbungsmittel oder unterwirft sie der Destillation. Das nach dem ersten Verfahren gereinigte Glyzerin wird als raffiniertes oder neuerdings auch als ındustrielles Glyzerin gehandelt, wahrend das nach dem zweiten Verfahren gereinigte als destilliertes bezeichnet wird. Das erste Verfahren hat nicht mehr die Bedeutung, die es fruher hatte, seitdem die Destillation sich mehr und mehr ausgebreitet hat; doch werden noch immer nicht unbedeutende Mengen raffiniertes Glyzerin hergestellt, da das Verfahren einfacher ist und sich auch billiger stellt als die Destillation und für manche Zwecke das raffinierte Glyzerin vollkommen genügt. Dabei sind die Glyzerinverluste beim Raffinationsprozeß so gering, daß man sie bei guter Arbeit gleich Null setzen kann. Bezweckt wird mit der Raffination ein Aufhellen der Farbe und meist auch eine Entfernung des Kalkes und der Kalksalze.

A. Glyzerinraffination.

Von einem raffinierten Glyzerin kann man verlangen, daß die Asche nicht $0.4^{\,0}/_0$ und der organische Rückstand nicht $1^{\,0}/_0$ übersteigt. Im Glyzerinhandel trifft man oft nur geschönte Glyzerine, die als raffiniert bezeichnet werden, dabei reicher an Asche und organischem Rückstand sind als schlechte Saponifikat-Rohglyzerine, ja selbst als Unterlaugen-Rohglyzerine. Wird doch oft genug empfohlen, Destillationsrückstände zu klären und diese als raffinierte Ware zu verkaufen. Gegen die Verwertung solcher Rückstände ist an und für sich, wenn überhaupt noch Glyzerin darın vertreten ist, nichts einzuwenden; aber man darf sie nicht als raffiniertes Glyzerin in den Verkehr bringen.

Nicht jedes Rohglyzerin ist zur Herstellung von raffiniertem Glyzerin geeignet Wenn auch die Ausfällung der Kalksalze und mit diesen auch der Magnesia- und Eisensalze keine Schwierigkeit bietet, so widersetzen sich doch Sorten wie Azidifikations- und Unterlaugen-Rohglyzerine der Bleichung gar sehr. Sollten sich unter diesen doch einige finden, die sich dazu verwenden lassen, so kann das nur unter Aufwand großerer Raffinationskosten geschehen. Nähern sich letztere den Destillationsspesen, dann tritt die Destillation an Stelle einer Raffination. Fur gewöhnlich eignen sich Autoklaven-Rohglyzerine am besten zu letzterer.

Diese Gattungen von Glyzerinen finden meist, wie schon ihr Name sagt, in der Industrie Verwendung, wie zur Herstellung von Hektographenmassen, Tinten, Gasuhrfüllungen, in der Woll- und Lederindustrie usf. Sie enthalten Natronsalze neben einem großeren organischen Rückstand; beides schließt ihre Verwendung in der Arzneikunde, im Lebensmittelfache und in der Dynamitfabrikation aus.

Von den im Rohglyzerin gelösten Salzen konnen natürlich durch die Raffinerie Natronsalze nicht erfaßt werden, wohl aber Kalk-Magnesia-, Zink- und Eisensalze Zur Ausfällung wird Rohglyzerin stark verdünnt, etwa auf das Dreifache der Menge, da ja hochprozentiges Glyzerin gewisse Salze, wie Kupfer- oder Eisensalze, in der Ausfällung hemmt. In dieser Verdünnung filtert und bleicht es auch besser. Die Ausfällung obiger Salze erfolgt mit Sodalösung oder oxalsaurem Natrium oder oxalsaurem Ammonium bei Kochhitze der Glyzerinlösung. Eine daranschließende Filterung trennt die unloslich gewordenen Salze vom Glyzerin. Die Farbe der Lösung ist meist noch so, wie sie vor der Fällung gewesen ist.

1. Raffination über Knochenkohle.

Ursprünglich hat man die Reinigung in der Weise zu bewirken gesucht, daß man in das Rohglyzerin Knochenkohle in Pulverform einrührte und das so behandelte danach filtrierte, hat sich dann aber bald überzeugt, daß der Effekt ein sehr maßiger war. Man nahm sich dann die Knochenkohlenfilter zum Muster, wie sie in der Zuckerfabrikation ublich waren, und hat nun für Glyzerin anfänglich nicht Zylinder aus Schmiedeeisen, sondern solche aus Zinkblech verwendet, wozu wohl weniger ihre einfache und billige Herstellung als die Furcht vor der Berührung des Glyzerins mit Eisen bzw. die Sorge, daß das Glyzerin Eisen aufnehmen könnte, Veranlassung war. Innen hatten diese Zinkzylinder Dampfschlangen. Jetzt verwendet man

Hochbehälter

allgemein schmiedeeiserne Zylinder, wie sie in Abb. 39 abgebildet sind. Sie haben ein Mannloch zum Ausbringen der Knochenkohle und sind mit Dampfschlange für indirekten Dampf versehen. Zum Entfärben benutzt man Knochenkohle in Kornung ungefähr in der Größe einer Erbse.

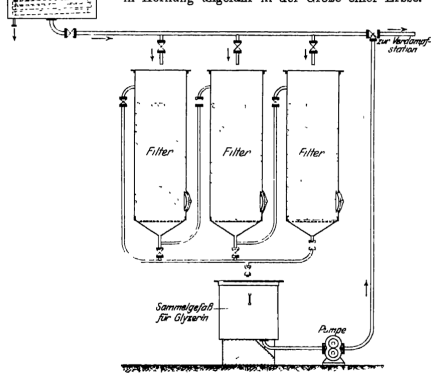


Abb 89. Raffinationsbatterie.

Das Rohglyzerin wird, bevor es auf die Filter kommt, auf 16° Bé verdünnt, da sich stärkere Glyzerine im allgemeinen nicht vollkommen entfärben lassen und im Hochbehälter mit indirektem Dampf auf 80 bis 100° C erwärmt. Auf einem Zylinder kann man das Glyzerin nicht vollständig entfärben; es bilden vielmehr 3 bis 4 Zylinder eine Batterie, die das Glyzerin zu passieren hat, und zwar nach dem

Prinzip des Gegenstromes. Das frische Glyzerin kommt auf den Zylinder, der am längsten im Gebrauch und daher am wenigstens wirksam ist, und schließlich auf das Filter, welches die am wenigsten gebrauchte oder frische Kohle enthält. Das Glyzerin durchfließt die Batterie in ca. 24 Stunden. Manches Rohglyzerin entfärbt sich sehr schnell, wührend bei anderen längere Zeit erforderlich ist. Ia raffiniertes Glyzerin kann man nur aus gutem Saponifikat herstellen; Azidifikationsglyzerin ist nur zu Ha raffiniert brauchbar und Unterlaugenglyzerine lausen sich nur durch Destillation raffinieren, wie schon früher hervorgehoben wurde.

Die Füllung der Zylinder mit Glyzerin und dessen Beförderung aus einem Zylinder in den andern erfolgt in verschiedener Weise. Heute erfolgt das Füllen der Zylinder entweder durch Druckpumpen oder durch Preßluft oder durch ein höher stehendes Reservoir, von dem aus das Glyzerin einläuft, wie es die Anlage Abb. 39 zeigt. Hat das Glyzerin die ganze Anlage durchzogen, so wird die jetzt gut entfärbte Glyzerinlosung gefiltert und im Vakuum auf 28° Bé eingedickt. Unter Anwendung einer kleinen Menge Blutkohle oder aktiven Kohle, einer Nachbleichung, kann es weiße Farbe bekommen und als "I* raffiniertes Glyzerin" mit Spuren von Kalksalzen in den Handel gebracht werden, wogegen nicht weiß zu bekommendes Raffinat als "H* raffiniertes Glyzerin" oder als gelblich raffiniertes angesprochen bzw. bezeichnet wird.

Da die Entfernung der Kalksalze aus dem Glyzerin durch Spodium nicht quantitativ ist, so greift man vor der Eindickung oft noch zu einer Kalkfällung an dem bereits entfarbten Glyzerin.

Die Wirkung der Knochenkohle ist eine doppette. In erster Linie wirkt dieselbe entfärbend; aber wie sie die Zuckersäfte nicht nur entfärbt, sondern zum Teil auch von Salzen, namentlich von Kalksalzen befreit, so wirkt sie auch auf die Rohglyzerinlösungen. Die entfärbende Kraft ist eine Flächenanziehung und beruht in erster Linie auf dem Kohlenstoffgehalt.

Die Knochenkohle verliert mit der Zeit ihr Entfarbungsvermögen und muß durch frische Kohle ersetzt werden. Vor ihrer Entfernung aus den Filtern muß ihr das darn noch enthaltene Glyzerin durch Waschen mit Wasser unter Anwärmen entzogen werden. Man gibt so lange frisches Wasser bis dieses nicht mehr süß schmockt. Die Waschwässer dienen zum Verdunnen des zu raffinierenden Rohglyzerins.

Die Wiederbelebung der Knochenkohle.

Die nicht mehr wirksame Knochenkohle muß, um sie wieder verwenden zu können, wieder belebt werden. Die Wiederbelebung erfolgt durch Ansäuerung mit entsprechend verdünnter Salzsäure, Gärung, Auswaschen, Trocknen und Glühen. Statt der Gärung ist eine Behandlung mit Natronlauge empfohlen und in Anwendung gekommen. Die wieder zu belebende Kohle wird zunächst mit der

Salzsäure und danach mit Wasser gewaschen und hierauf unter Zusatz von Natronlauge gekocht. Dann wird sie so lange mit Wasser gewaschen, bis dieses nicht mehr alkalisch reagiert, sohin getrocknet und schließlich in Öfen, wie sie in den Knochenkohlen- und Zuckerfabriken gebrauchlich sind, unter Luftabschluß geglüht. Die wiederbelebte Knochenkohle ist ebenso gut und wirksam wie frische.

Wenn die Knochenkohle durch Gärung wieder belebt werden soll, wird zweckmäßig wie folgt verfahren: Man entleert die Kohle aus dem Filter in nicht zu große (2 bis 4 Ztr. Kohle fassende) mit Holz verkleidete Steingut-Kästen von bekanntem Inhalt, die dazu dienen, die Kohle mit Hilfe einer Bahn in den Garraum zu schaffen. In diesen Kasten wird aus einem höher stehenden Behälter mittels eines Gummischlauchs diejenige Menge verdunnter Salzsäure zugelassen, die für die im Kasten enthaltene Kohlenmenge paßt und die man durch richtige Mischung mit Wasser im Saurebehalter so vorrichtet, daß die Arbeiter durch bloßes Anfüllen des Kastens das Volumen treffen. Die mit Saure übergossene Kohle wird in den Gärraum gebracht und mit der Saure in die Gärgrube geschüttet.

Man nimmt von der Salzsaure gewöhnlich 1 bis 11/80/0 vom Gewicht der trocknen Kohle und so viel Wasser, daß die verdünnte

Säure nicht mehr als $1^0/_0$ reine Säure enthält. Die organischen Substanzen in der gebrauchten Kohle könnten durch bloßes Glühen zerstort werden; da man dies jedoch mit Rucksicht auf den Kohlenstoff der Kohle unter vollständigem Luftabschluß bewerkstelligen müßte, so wurden sich die Poren Knochenkohle sehr bald mit den Zersetzungsprodukten fullen und die Kohle ihr Absorptionsvermögen einbußen. Die organischen Verunreinigungen sind daher nur so zu entfernen, daß man sie auflöst oder in gasformige Produkte überfuhrt. Dies wird erreicht, indem man sie einem Garungsprozeß unterwirft. Läßt man gebrauchte Knochenkohle im warmen Wasser liegen, so tritt sehr bald eine faulnisartige Zersetzung der aufgenommenen organischen Stoffe, namentlich der stickstoffhaltigen, ein, die sich durch Auftreten übelnechender Gase bemerkbar macht, wahrend zugleich Säure- und Schimmelbildung eintritt und organische Stoffe in das Wasser übergehen. Warme beschleunigt diesen Prozeß, der als beendet anzusehen ist, wenn keine Gasentwicklung mehr stattfindet. Ahnliches geschieht, wenn man die feuchte, aber nicht von Wasser bedeckte Kohle in Haufen liegen laßt. Es stellt sich sehr bald eine Garung ein, und es findet eine Zersetzung der organischen Stoffe statt. Die dabei auftretende Wärmeentwicklung kann sich, wenn der Haufen groß 1st, bis zu nachteiliger Erhitzung steigern. Die entweichenden Gase sind hierbei weniger ubelriechend, und der Prozeß schließt erst nach längerer Zeit ab. Man nennt die erste Art dieser Zersetzung die nasse, die zweite die trockne Gärung; sie finden beide

Bei der nassen Gärung setzt man die Säure gewöhnlich in den Gärbottichen oder Gruben selbst zu; bei der trocknen Gärung dagegen, bei der die Kohle offen liegen bleibt, kommt diese erst in einen besonderen Säurebottich, in dem sie 6 bis 8 Stunden mit der Saure in Berührung bleibt, wonach man das Säurewasser abläßt und dann die Kohle unmittelbar in den Gärraum bringt. In beiden Fällen ist es gut, einige Stunden nach dem Zusatz der Säure diese von der Kohle abzuziehen und dann nochmals auf die Kohle auffließen zu lassen, wodurch die Ungleichmäßigkeit der Einwirkung etwas ausgeglichen wird.

Bei der nassen Gärung bleibt das Säurewasser auf der Kohle stehen, während sich die Gärung durch erst steigende, dann nachlassende Gasentwicklung kenntlich macht. Nach 6 bis 7 Tagen ist sie als beendigt anzusehen. Man tut dann gut, das faulige Wasser abzulassen und durch reines warmes Wasser zu ersetzen, wofür die Behälter zweckmäßig so einzurichten sind, daß das frische Wasser von unten eindringt und das unreine oben abfließt. Hierfür sind allerdings Leitungen erforderlich, die nicht überall leicht anzubringen sind. — Die nasse Gärung ist in kürzerer Zeit beendigt als die trockene, gestattet auch im Notfall eine Abkürzung des angegebenen Zeitraums, weshalb man sie meist der trockenen Gärung vorzieht.

Die Gärgefäße werden am besten aus Holz oder auch nur aus gutem Zementmauerwerk hergestellt. Man bringt sie aber zweckmäßig nicht in die Erde, sondern errichtet sie in ihrer ganzen Höhe über dem Fußboden, damit man den flüssigen Inhalt ablassen kann und nicht genötigt ist, ihn durch Auspumpen fortzuschaffen. Zu beachten ist, daß es für den Betrieb sehr vorteilhaft ist, wenn die Gärbehälter in einem einfachen Verhaltnis zum Inhalt der Filter und zum täglichen Betrieb stehen, so daß sie stets einer bestimmten Arbeitszeit entsprechen.

Bei der trocknen Gärung wird die gesäuerte Kohle nach dem Abfluß des Säurewassers auf dem mit Platten belegten Boden des Gärraums in Haufen von nicht über 0,6 bis 0,7 m³ ausgebreitet. Der Garraum für diese Art der Kohlebehandlung muß erwärmt und gut gelüftet werden können. Die Gärung tritt nur ein, wenn eine warme Anfangstemperatur vorhanden ist, macht dann aber die Temperatur der mit einer weißen Ausblühung sich bedeckenden Kohle rasch steigen. Diese muß durch Luftzug, nötigenfalls durch Begießen der Kohle mit Wasser oder Ausbreiten der Haufen so reguliert werden, daß sie sich nicht über 60 bis 70°C erhebt. Man soll die Kohle nicht eher fortnehmen, bevor nicht ein deutliches Sinken der Temperatur das Nachlassen des Garungsprozesses sicher anzeigt.

Die trockne Gärung ist nur wenig verbreitet. Sie fordert zu ihrer Vollendung mindestens 10 Tage, zuweilen, wenn der Raum zu kalt ist, noch mehr, und eine frühere Unterbrechung ist von Nachteil.

Nach der Gärung muß die Kohle mit Wasser gewaschen oder, noch besser, damit ausgekocht werden. Das Waschen wurde anfangs durch Handarbeit bewirkt. Die einfachste Kohlenwäsche erfolgt in einem offenen Trog; doch hat man auch kompliziertere Waschmaschinen. Für jede Wasche gilt die Regel, daß der Erfolg um so

sicherer ist, je reichlicher, je heißer und je reiner das zum Waschen verwendete Wasser ist.

Nach dem Waschen muß die Kohle noch getrocknet und geglüht werden. An Stelle des Trocknens tritt oft eine Dämpfung der Kohle, wodurch der größte Teil des Wassers beseitigt wird, ohne, wie beim direkten Trocknen, einen Rückstand darin zu hinterlassen. Das Dämpfen geschieht in eisernen, mit zwei Mannlöchern, Dampfleitung und Lufthahn versehenen Zylindern, nach Art der Kohlenfilter, nur von geringerer Größe. Nachdem der Zylinder gefüllt und geschlossen ist, läßt man den Dampf oben eintreten. Er verdrangt das Wasser, das unten frei absließt. Wenn kein Wasser mehr, sondern Dampf austritt, ist die Arbeit beendet.

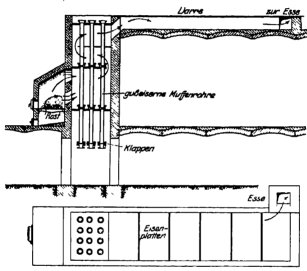


Abb. 40. Spodiumglühofen.

Um die gewaschene und gedämpfte Kohle vollends zu trocknen und solche organische Stoffe, die den bisherigen Einwirkungen widerstanden haben, namentlich Farbstoffe, zu zerstören, wird sie schließlich noch bei Luftabschluß geglüht. Es erfolgt dies in besonders konstruierten Öfen.

Em solcher Ofen (Abb. 40) besitzt eine größere Anzahl von Rohren, deren jedes aus drei Teilen besteht, die luftdicht miteinander verbunden sind. Mit ihrem mittleren Drittel hängen sie im Feuer. Ofenabgase bestreichen das obere Drittel. Das letzte untere Drittel hängt frei, wird also von der Luft bestrichen und besitzt am Ende eine drehbare Verschlußklappe. Daraus ergibt sich ein ununterbrochenes Arbeiten. Feuchte Knochenkohle wird vorgewärmt und entwässert im oberen Teile der Rohre; geglüht wird dieselbe Menge im mittleren Teile und gekühlt im Luftbade im untersten Drittel. Läßt man innerhalb bestimmter Zeiten aus jedem Glührohre nur ein Drittel

der Gesamtfüllung Spodium durch die Klappe fließen, so wird die gleiche Menge Spodium der Reihe nach gleichlang vorgetrocknet, geglüht und gekühlt.

Die Darre unterstützt die Entwässerung wesentlich, da sie ja von den Feuerabgasen, bevor diese noch in den Fuchs eintreten, geheizt wird.

2. Vereinfachtes Raffinationsverfahren.

Ein großer Übelstand des beschriebenen Raffinationsverfahrens ist weniger der Verbrauch als die große Bewegung der Knochenkohle. Wenn man auch imstande ist, sie durch Wiederbelebung wieder gebrauchsfähig zu machen, so sind doch damit nicht nur eine umständliche Arbeit und Kosten, sondern auch Verluste an Kohle verknupft, Auch ist ja der Raffinationsprozeß selbst ein ziemlich umständlicher und zeitraubender. Erheblich einfacher ist das folgende Verfahren, wonach das Rohglyzerin in einem geeigneten Gefäß, am besten in einem Duplikator, in dem ein Rührwerk eingebaut ist, durch indirekten Dampf auf 80 bis 100° C erwärmt und dann Entfarbungspulver eingerührt wird. Als solches dienen die Rückstände von der Fabrikation des gelben Blutlaugensalzes, die im Handel als "Cyanschwarz" oder auch als "Blutlaugensalzrückstände" bezeichnet werden. Es sind dazu aber nur die schwarzen Qualitäten mit Vorteil anzuwenden. Es ist zweckmäßig, das Entfärbungspulver vorher mit Salzsäure auszukochen und darauf grundlich auszuwaschen und zu trocknen, wodurch die entfarbende Kraft des Pulvers außerordentlich gesteigert wird Noch wirksamer ist die mit Saure extrahierte Blutkohle. In neuerer Zeit wird für diese Art Bleiche sogenannte "aktive Kohle", die unter verschiedenen Marken, wie Norst, Carbo vegetabilis, Eponst, Carbovent usw., in den Handel kommt, dazu benutzt, doch sind diese Bleichmittel für diesen Zweck noch sehr teuer

Versuche, Glyzerın mit Fullererde oder Magnesiumhydrosilikat zu entfärben, haben nicht zum Ziele geführt, da der Aschengehalt wesentlich erhöht wird. Man tragt das Entfarbungspulver in kleinen Partien in das auf 80 bis 100° erwarmte Glyzerin ein, wobei man das Rührwerk (Abb. 41) kräftig arbeiten laßt. Die Menge Entfärbungspulver, die zur vollständigen Entfärbung des Glyzerins erforderlich ist, schwankt, je nach dessen Beschaffenheit, zwischen 1 und $10^{\circ}/_{\circ}$. Die Dauer des Verfahrens beträgt, je nach der in Arbeit befindlichen Menge und Qualität des Rohglyzerins, 1 bis 8 Stunden. Nach beendigter Operation wird das Glyzerin filtriert, indem man es mit Hilfe einer Pumpe durch eine Filterpresse treibt, in die man dichte Baumwolltücher als filtrierendes Material bringt. In manchen Fabriken legt man außer den Baumwolltüchern auch ein Filterpapier in der Filterpresse ein, um auf diese Weise eine möglichst gründliche Filtration zu erzielen. Es ist zweckmäßig, die Filterpressenkonstruktion mit heizbaren Platten zu verwenden. In manchen Betrieben wird die Filterpresse durch eine Filtration über Papier in sogenannten Filtertischen ersetzt, doch ist diese Arbeitsmethode weitaus zeitraubender und kostspieliger.

Nicht jedes Rohglyzerin läßt sich auf diese Weise auf industrielles Glyzerin verarbeiten. Ausgenommen sind, wie bereits erwähnt, Unterlaugenglyzerine, Azıdifikationsglyzerine und solche Saponifikat-glyzerine, bei deren Herstellung viel Knochenfett oder andere dunkle Fette verarbeitet wurden. Besonders störend wirkt bei Saponifikatglyzerin ein größerer Gehalt an Leim. Es ist daher angezeigt, bevor man Saponifikatglyzerin auf industrielles Glyzerin verarbeitet, durch einen kleinen Versuch im Laboratorium die Eignung der Rohglyzerine zu erproben.

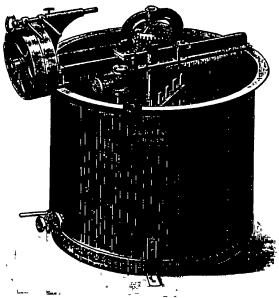


Abb. 41 Bleichrührwerk

Das aus der Filterpresse abfließende klare Filtrat ist, je nach der Menge des angewendeten Bleichpulvers oder der Gute des Ausgangsrohglyzerins, weiß bis gelblich, ist aber noch eine ungefähr 30 proz. Glyzerinlosung, die im gewöhnlichen Vakuumverdampfer auf 280 Bé zu einer handelsüblichen Dichte eingedickt werden muß, wobei die Farbstarke mit der Dichte zunimmt. Es wird daher oft die Bleichung des entkalkten Rohglyzerinwassers erst nach dessen Verdampfung, also bei 28º Bé anempfohlen, da auf diese Weise die gewünschte Bleichwirkung besser zu ubersehen ist.

Es fragt sich nunmehr: 1st das nach dem vereinfachten Verfahren gewonnene Glyzerin gleichwertig dem in den Kohlenfiltern erzeugten? Heller¹) hat sich entschieden dagegen ausgesprochen und Landsberger²) schreibt: "Bei den meisten Glyzerinen wirkt die Raffination mit Entfärbungspulvern in Rührapparaten weniger gut

Seifenfabrikant 1910, S 29.
 Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 3, S 104.

als die systematische Raffination in Kolonnen." Wir bemerken hierzu, daß die einfache Bleiche gelöste organische Beimengungen unberührt läßt, Knochenkohle doch einen Teil davon zurück hält.

3. Handelssorten der Raffinate.

Von raffinierten oder, wie sie in neuerer Zeit auch genannt werden, industriellen Glyzerinen hat man drei Qualitäten: Ia raffiniertes (Glycerinum purum album), das vollkommen farblos sein muß, Haraffiniertes mit gelblichem Stich und IIIa raffiniertes von gelber Farbe. Sie sind allgemein weder vollständig geruchlos noch frei von Salzen und anderen Verunreinigungen. Die Ia und Ha Qualität werden hauptsächlich in Stärke von 24° Bé = 1,19 spez. Gew. und 28 Bé = 1,23 spez. Gew. gehandelt; die IIIa Qualität, die besonders zum Füllen von Gasuhren Verwendung findet, in Stärke von 16 bis 18° Bé = 1,12 bis 1,13 spez. Gew., aber auch in Stärke von 24° Bé, in welcher Konzentration sie wohl besonders in der Textilindustrie verwendet wird. Die IIIa Qualität ist gewöhnlich nichts weiter als ein gutes helles Rohglyzerin.

B. Die Glyzerindestillation.

1. Die Destillation unter atmosphärischem Druck.

Als Deite im Herbst 1865 sich bemuhte, Glyzerin durch Destillation chemisch rein herzustellen, ging er von seiner Kenntms der Fettsauredestillation aus und kopierte sie anfänglich unter Berücksichtigung der größeren Flüchtigkeit des Glyzerins. Die Destillierblase mit dem Glyzerin wurde zunächst auf freiem Feuer erhitzt und mit der Einleitung von überhitztem Dampf begonnen, nachdem die Temperatur auf ca. 100° (! gestiegen war. Die Heizung der Blase wurde auch dann noch fortgesetzt und blieb während der ganzen Dauer der Destillation im Gang. Das Resultat befriedigte in keiner Weise und ermutigte wenig zu weiteren Versuchen; sie wurden aber fortgesetzt und in der verschiedensten Weise abgeändert, bis ein emigermaßen befriedigendes Resultat erzielt war. Gelernt hatte Deite bei diesen Versuchen, daß man das Glyzerin zur Destillation nicht auf freiem Feuer erhitzen darf, weder vor Einleitung des Dampfes, noch während der Destillation, da es sonst emen eigentümlich scharfen Geruch 1) und Geschmack annimmt, ein

¹⁾ Anfang der 70er Jahre brachte die Firma A. Motard & Co. in Berlin ein destilliertes Glyzerin heraus, das äußerlich tadellos war; aber es hatte den eigenfünlich scharfen Geruch und Geschmack. Man scheint sogar damals teilweise der Ansicht gewesen zu sein, daß sich dieser Übelstand nicht vermeiden lasse Deite schließt dies daraus, daß Kraut in seinem Bericht über die Wiener Ausstellung von 1878 die Kristallisation zur Beseitigung des dem destillierten Glyzerin anhaftenden scharfen Geruchs und Geschmacks empfiehlt.

Übelstand, der sich auch nicht beseitigen läßt, außer man destilliert das Glyzerin nochmals, oder destilliert, ohne dabei auf freiem Feuer zu erhitzen.

Als Deite im Frühighr 1866 nach Potsdam kam, um die Leitung der Stearinfabrik zu übernehmen und die Glyzerindestillation zur Ausführung zu bringen, fand er dort eine aufgestellte Blase zur Glyzerindestillation vor, da der Inhaber der Fabrik sich bereits selbst vergeblich bemüht hatte, Glyzerin zu destillieren. Die Anlage war vollständig der Fettsauredestillation nachgebildet, nur kleiner, und mit dem Unterschiede, daß für die Destillation der Fettsäuren gußeiserne Blasen dienten, für die Glyzerindestillation dagegen eine kupferne hergestellt war. Die Form war die, wie sie damals in der Fettsäuredestillation sehr gebräuchlich gewesen. Blase und Überhitzungsschlange befanden sich in demselben Ofen, oben die Blase, darunter die Überhitzungschlange und unter dieser die Feuerung. Letztere umspülte die Heizschlange, und von da gingen die Heizgase durch Zuge unter der Blase durch und dann um diese herum, um von da in den Schornstein zu entweichen; die Zuge konnten aber durch Schieber abgeschlossen werden, so daß die Heizgase von der Überhitzungsschlange aus auch direkt in den Schornstein geleitet werden konnten. Die Blase war mit Manometer und Thermometer ausgerüstet; im Innern befand sich ein kupferner Dampfverteiler.

Die Überhitzungsschlange bestand aus 77 cm langen gußeisernen Rohren von 5 cm lichter Weite, die an beiden Enden Flanschen hatten und durch Bogenstücke dampfdicht miteinander verbunden wurden. Um die dampfdichte Verbindung herzustellen, wurden in die Rohre 5 cm lange, genau passende Enden von Kupferrohr halb hineingeschlagen und über das herausstehende Ende dieser Kupfermuffen von je zwei nebeneinanderliegenden Muffen je ein Bogen geschoben, Bogen und Rohre miteinander verschraubt und schließlich mit Eisenkitt verdichtet. Der Eisenkitt wurde hergestellt, indem ca. 30 Teile Eisenfeilspane, 1 Teil Salmiak und 1 Teil Schwefel mit verdunntem Essig zu einem steifen Brei angerührt wurden.

Die Überhitzungsschlange ruhte mit ihren Flanschen auf Mauerwerk. Die Rohre waren also da, wo sie am meisten dem Feuer ausgesetzt waren, nicht unterstützt, was Durchbiegen und schließlich Undichtwerden an den Zusammenschraubungen zur Folge hatte. Es veranlaßte dies Deite, die Feuerung in der Weise zu ändern, daß unter der Schlange ein durchbrochenes Gewölbe angebracht wurde, auf der sie ruhte. Ein Übelstand ließ sich nicht beseitigen, wenigstens nicht, ohne die vorhandenen Rohre zu verwerfen, nämlich der, daß die Schlange ganz im Mauerwerk lag, so daß etwa eintretende Undichtheiten nicht gesehen werden konnten.

Bevor der Dampf in die Überhitzungsschlange eintrat, passierte er den sog. "Wasserkasten", um das Kondensationswasser abzusetzen.

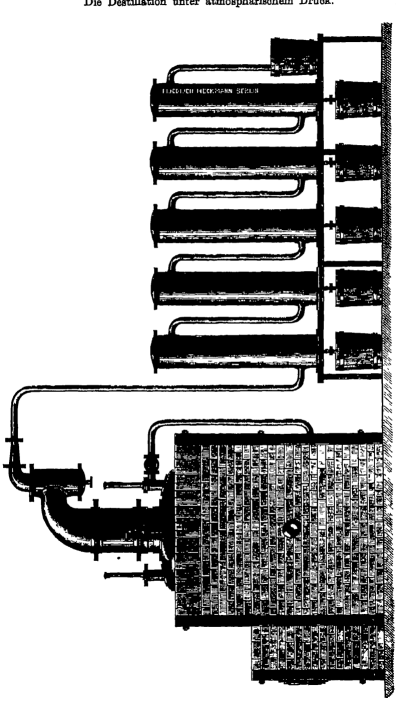
Statt der heute allgemein üblichen Kondenswassertöpfe waren früher viereckige Kasten aus Gußeisen allgemein gebräuchlich.

Versuche, die Destillationsanlage so zu benützen, wie sie da stand, hatten nicht den gewinschten Erfolg. Trotzdem die unter der Blase befindlichen und um sie herumlaufenden Züge vollständig geschlossen waren, erreichte die Temperatur der Blase einen Grad, daß das destillierte Glyzerin sowohl nicht unbedeutend gefärbt war, wie auch den eigentümlich scharfen Geruch hatte. Erst nachdem alle mit der Destillierblase in Verbindung stehenden Züge fest vermauert waren, wurden befriedigende Resultate erzielt.

Als Vorlagen benutzte Deite kupferne Zylinder, in gleicher Weise angeordnet, wie die Heckmannsche Destillationsanlage Abb. 42 zeigt, nur mit dem Unterschied, daß bei ihm die beiden ersten Vorlagen einen Wasserstandsanzeiger hatten. Zwischen der ersten Vorlage und dem Helm der Blase befand sich, ebenso wie bei der Heckmannschen Anlage, ein Teil, in dem sich die durch den Dampf mit übergerissenen Rohglyzerinteile absetzten. Unter jeder Vorlage befand sich ein mit Wasser gefülltes Holzgefäß, in dem eine Metallschlange lag, um durch sie auch während des Betriebes das Destillat ablassen zu können, ohne jenen unterbrechen zu müssen.

Gearbeitet wurde in der Weise, daß die Blase aus dem Vorwärmer bis etwas über die Hälfte ihres Fassungsraumes mit Rohglyzerin gefüllt wurde. Dann wurde angeheizt. Die Feuerung hatte die Aufgabe, nicht nur die Überhitzungsschlange zu heizen, sondern auch das Mauerwerk durchzuwarmen und dadurch auch das Glyzerin in der Blase auf die erforderliche Temperatur zu bringen. Hatte eine langere Unterbrechung der Destillation stattgefunden und war so die ganze Anlage vollkommen erkaltet, so dauerte es naturlich einige Zeit, bis die gewünschte Temperatur erreicht war; bei kontinuierlichem Betrieb hielt aber das einmal erwärmte Mauerwerk die Wärme fest und bei neuer Fullung der Blase war die Destillationstemperatur schnell wieder erreicht. Wenn die Temperatur des Glyzerins in der Blase auf ca. 110°C gestiegen war, wurde das Dampfventil geöffnet, anfänglich schwächer, später stärker, und der Dampf ging nach Passieren des Wasserkastens in die Heizschlange, um von da in die Blase und den Dampfverteiler in das Glyzerin zu gelangen. Die Destillation begann sehr bald. Anfänglich ging vorwiegend Wasser über Bei steigender Temperatur wurde das Destillat reicher an Glyzerin und bei 170° C destillierte das Rohglyzerin schon flott Damit keine Zersetzungen eintraten, wurde die Temperatur der Blase unter 200°C gehalten. Das Destillat "fraktioniert" sich dann so, daß die erste Vorlage Glyzerin von ca. 28° Bé enthielt. Die Dichte in den folgenden Vorlagen nahm dann rapid ab und die letzte Vorlage hat nur Wasser enthalten.

Das Verfahren hatte natürlich seine großen Schattenseiten. Zu bezeichnen sind als solche die erforderliche Durchwärmung des ganzen



Mauerwerks durch die eine Feuerung und die Heizung des Destillationsdampfes durch die im freien Feuer liegende Überhitzungsschlange, was bei nicht sorgfältiger Beobachtung der Feuerung leicht bewirken konnte, daß der Dampf auf Temperaturen gebracht wurde, welche Zersetzungen des zu destillierenden Glyzerins herbeiführten.

In den Anfängen der Glyzerindestillation hat man jede Blasenfüllung für sich abdestilliert. Spater hat man es für vorteilhafter gefunden, die Destillation zu einer kontinuierlichen zu machen, indem man Einrichtungen traf, die ermöglichten, aus dem Vorwärmer stets soviel Rohglyzerin nachfließen zu lassen, als aus der Blase abdestillierte.

Viel benutzt wurde früher der bereits erwähnte und in Abb. 42 wiedergegebene Glyzerindestillationsapparat von Friedr. Heckmann in Berlin. Bemerkenswert sind an ihm der hohe Helm auf der Blase und der Behälter, der zwischen dem Helm und der Zuleitung zur ersten Vorlage angeordnet ist, um mitübergerissenes Rohglyzerin abzufangen. Die kupfernen Vorlagen gleichen vollständig denen, die Deite bei seinen Anlagen für Glyzerindestillation verwendet hat, ebenso die Holzgefäße unter ihnen, die bestimmt sind, Kühlwasser und Kühlschlange aufzunehmen, um auch wahrend des Ganges der Destillation das Destillat ohne jede Störung des Betriebes ablassen zu können. Der Fehler der Heckmannschen Anlage liegt darin, daß die Blase durch freies Feuer erhitzt wird und daß es auf diese Weise nicht möglich ist, chemisch reines Glyzerin zu erzeugen, wie es den Vorschriften der Pharmakopoe entspricht.

2. Die Destillation im Vakuum.

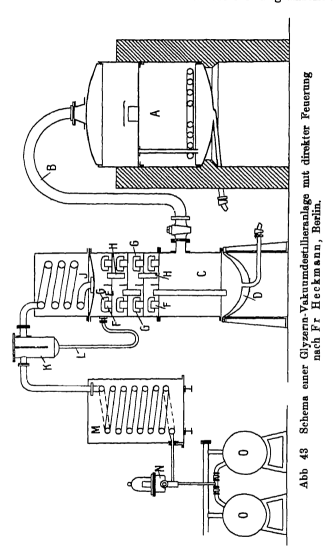
Eine wesentliche Verbesserung bedeutete die Einführung der Glyzerindestillation im Vakuum, da sie es ermöglichte, glyzerinreichere Destillate zu erhalten, bei niedrigerer Temperatur zu destillieren, und die Destillation dabei obendrein schneller zu bewirken, und so dürfte die Destillation unter atmosphärischem Druck, wie sie ursprünglich gehandhabt wurde, wohl als aufgegeben zu betrachten sein.

Von den verschiedenen Systemen der Vakuumdestillation, die sich herausgebildet haben, seien die folgenden erwähnt:

Bei der durch die Abb. 43 dargestellten Anlage von Friedrich Heckmann¹) wird in die das Rohglyzerin enthaltende Blase A überhitzter Wasserdampf von 200 bis 300°C eingeleitet. Die Erwärmung der Destillierblase erfolgt durch direktes Feuer. Das Glyzerin kann dabei eine Temperatur von 150 bis 180°C haben. Wenn das Glyzerin aus stark schäumenden Rohstoffen hergestellt ist, so empfiehlt es sich, im Destillierapparat eine Anordnung zu treffen, daß der Schaum niedergeschlagen wird. Bei dem Schaumabscheider

¹⁾ D. R. P. Nr. 61547.

von Heckmann¹) werden die aufgestiegenen Schaumblasen mit Hilfe einer von außen einstellbaren Prellhaube zum Zerplatzen gebracht. In dem Schaumabscheider wird also die mitgerissene Flüssig-

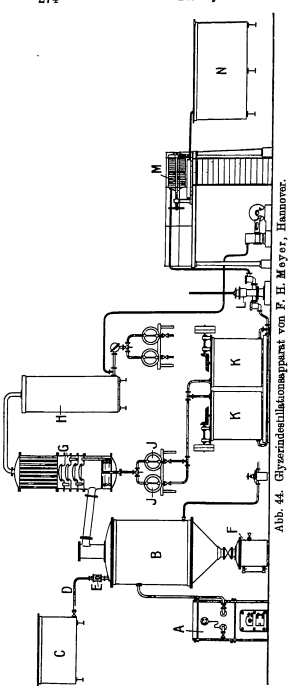


keit abgesondert und durch ein Rückflußrohr der Blase wieder zugeführt.

Aus der Blase A treten die glyzerinhaltigen Dämpfe durch ein Rohr B in ein Sammelgefäß C, das mit einer Dampfheizvorrichtung,

¹⁾ D. R. P. Nr 51701.

Deite-Kellner, Glyserin



wie bei D, ausgerüstet um das Sammelgefaß auf einer Temperatur von ungefähr 80°C zu erhalten und hierdurch im Glyzerin enthaltenes Wasser wieder zu verdampfen. Die Dampfe steigen durch eine Anzahl Abteilungen E, die über dem Sammelbehalter C angeordnet und mit Dampfdurchtrittsstutzen Über-Glocken G und laufrohren H ausgestattet sind, und müssen so die sich in den Abteilungen ansammeln-Glyzerinflüssigkeit durchströmen. durch wird in den einzelnen Abteilungen die kondensierte Flüssigkeit um so glyzerinreicher, ie naher sie nach dem Sammelgefüß " liegen, so daß die Danipfe zuerst die glyzerinreichste und weiterhin immerglyzermärmere Schichten durchdringen und allmählich ihres Glyzeringehaltes beraubt werden, während der Wasserdampf weiter entweicht und in eine daruber angeordnete Kühlvorrichtung J gelangt, die durch Luft oder Wasser von einer 80°C nicht übersteigenden Temperatur gekühlt wird. Dadurch wird nur ein verhältnismäßig geringer Teil des Dampfes mit dem letzten Rest Glyzerin verflüssigt und

in die darunter befindlichen Abteilungen E zurückgeführt, wo er die Schichten von Glyzerinflüssigkeit erzeugt, durch welche die Dämpfe hindurchstreichen. Um die Kondensation der letzten im Dampf noch enthaltenen Glyzerinreste zu befördern, kann man die Kühlvorrichtung noch mit einer weiteren Kondensationsvorrichtung K ver-

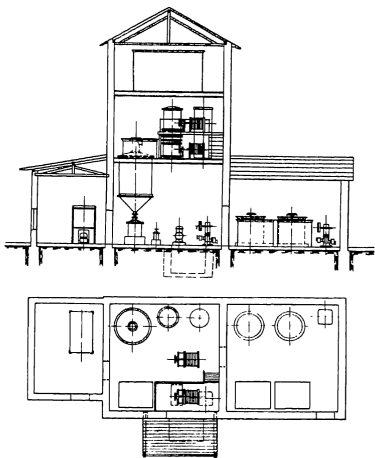


Abb 45. Glyzerindestillationsanlage von F H. Meyer.

binden, aus der durch einen Ablauf L die etwa weiterhin kondensierten Anteile nach den Abteilungen E geführt werden. Die nunmehr von Glyzerin vollkommen freien Dämpfe werden in einem folgenden Kühler M vermittels Wasserkühlung vollständig verdichtet. Dieses Wasser gelangt durch eine Probiervorrichtung N, durch die geprüft werden kann, ob die Glyzerindestillation richtig geführt wurde, in Sammelgefaße O. Diese stehen mit einer stark wirkenden Luftpumpe in Verbindung, so daß in dem ganzen Apparat eine Luft-

verdünnung erzeugt wird, die es ermöglicht, die Destillation des Glyzerins in der Blase bei verhältnismäßig niedriger Temperatur vor

sich gehen zu lassen.

Nach der Patentschrift soll man mit Hilfe des vorstehend beschriebenen Verfahrens ein Destillat mit einem Glyzeringehalt von 94 bis 100°/0 erhalten. Die zur Destillation benutzten Dämpfe werden vollkommen glyzerinfrei. Er eignet sich sehr gut zur Darstellung von Dynamitglyzerin, da nur eine Fraktion erhalten wird,

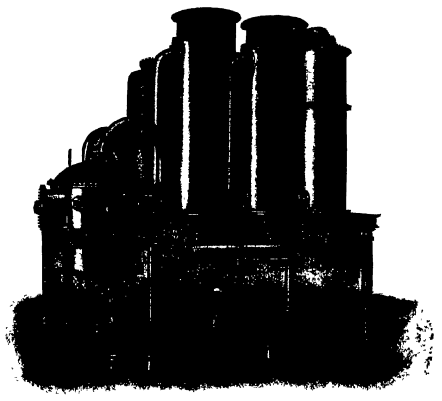


Abb 46. Zwillingsapparat nach Benz.

also gutes Destillat und minderwertiges vereinigt sind. Das Prinzip des Dephlegmators wird hier vorteilhaft benutzt, nicht nur um die Destillate stärker, sondern auch diese möglichst frei von niedrigsiedenden fremden Beimengungen wie Trimethylenglykol, Buttersäure usw. zu erhalten.

Der Glyzerindestillierapparat von F. H. Meyer, Hannover-Hainholz, Abb. 44, bedeutet insofern einen Fortschritt in der Destillation von Rohglyzerinen, als die Destillierblase nicht mehr mit direktem Feuer erhitzt, sondern das Rohglyzerin mit überhitztem Wasserdampf auf Destillationstemperatur gebracht wird. Eine örtliche Überhitzung an den Kesselwandungen wird dadurch vermieden.

B ist die Destillierblase, die durch die Rohrverbindung D mit Rohglyzerin aus dem Füllreservoir C beschiekt wird. E ist ein Schauglas. A ist der Überhitzer für den Heizdampf, F ein Salzabscheider,

welcher, falls auf dem Apparate Unterlaugenrohglyzerin destilliert werden soll, zur Salzauf-G und H sind nahme dient. die Kühler, ähnlich wirkend, wie bei der Heckmannschen Anlage, J sind Aufnahmegefäße für Glyzerinkondensate $\operatorname{und} K$ Entfärbungsrührwerke für die Destillate. Die Druckpumpe L drückt das Glyzerindestillat, mit Bleichpulver vermischt, durch die Filterpresse M, von welcher entfarbtes De-

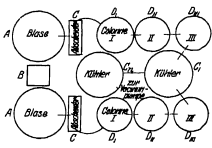


Abb. 47. Schema eines Zwillingsapparates nach Benz.

stillat in das Reservoir N läuft. Abb. 45 stellt den Plan einer solchen Anlage im Grundriß und Aufriß vor.

Zwillingsapparat nach Benz. Benz konstruierte einen sog. Zwillingsapparat¹), der sich gut bewahrt hat (Abb. 46 u. 47). Wie schon der Name des Apparates sagt, besteht dieser aus zwei Destillierapparaten, aber einer gemeinsamen Wasserkuhlung. Die Temperatur des überhitzten Dampfes ist 280° C Die Dampfe gehen von der Blase A durch den Abscheider C in die Kühlkolonne D_p und D_{III} . D_{III} enthalt im oberen Teile einen Oberflächenkuhler, der aber mit heißem Wasser beschickt wird. B ist ein Vorwarmer fur Rohglyzerin. Der Überhitzer ist in der Zeichnung nicht wiedergegeben.

Glyzerindestillation unter Verwendung von expandiertem und wieder erhitztem Dampf.

Rohglyzerine enthalten außer Glyzerin und Wasser noch mineralische und organische Verunreinigungen Die Trennung von beiden Fremdstoffen bezweckt die Destillation. Sie beruht darauf, Glyzerin in Dampfform zu verwandeln und diesen zu kondensieren.

Wasserfreies Glyzerin destilliert bei einer Temperatur von 291,8°C unter atmosphärischem Druck. Dem Rohglyzerin muß also so viel Wärme zugeführt werden, daß das Glyzerin überdestillieren kann. Diese Warme wurde anfänglich den Feuergasen entnommen. Ein Luftstrom beforderte die schweren Glyzerindämpfe in den Kon-

¹⁾ Lieferant Peter Dinckels u. Sohn, Mainz.

densator. Da man gar bald den schleppenden Gang dieser Destilliereinrichtungen erkannte, wurden solche Anlagen unter Vakuum gesetzt. An Stelle des Luftstromes trat Einspritzdampf. Der schädliche Einfluß der Feuergase auf den Blaseninhalt wurde dadurch behoben, daß die Heizung in das Blaseninnere als Dampfheizung verlegt wurde. Der Destillierdampf, Einspritzdampf, expandiert, sobald er aus der offenen Schlange in das Rohglyzerin der Destillierblase tritt; er verliert dort den Großteil seiner Warme und muß infolgedessen auf 200 bis 300°C überhitzt werden, damit er noch destillierend wirkt. Diese Überhitzung geschah mit Feuergasen und war schwer gleichmäßig zu halten.

In Erkenntnis der Nachteile, die ein mit direktem Feuer über-

In Erkenntnis der Nachteile, die ein mit direktem Feuer überhitzter Dampf auf die Gute der Glyzerindestillate hat, ließen sich Josef van Ruymbeke und William Frederik Jobbins, Newyork 1894, in allen Kulturstaaten ein Verfahren gesetzlich schützen, das obige Fehler beseitigt¹). Der Patentanspruch lautet: "Verfahren zum Destillieren von Flüssigkeiten, insbesonders von Glyzerin, mit erhitztem Dampf und unter allfälliger gleichzeitiger Anwendung des Vakuums, dadurch gekennzeichnet, daß der expandierte Dampf durch direkte Beheizung mit gesättigtem Dampfe bestimmter Temperatur wieder erhitzt wird"

Ruymbeke schaltet die Feuergase ganz aus; er nimmt gesättigten Dampf zum Überhitzen des expandierten; dadurch beherrscht man die Temperatur des Einspritzdampfes. Er läßt den Destillierdampf schon expandieren, bevor dieser in den Überhitzer kommt, weshalb auch die Überhitzung mit Sattdampf gleicher Spannung genugt. Der Destillierdampf durchströmt mit gleichmäßiger Temperatur das Glyzerin, ohne die erzielten Destillate wesentlich zu verwässern, wodurch die Destillation beschleunigt wird und Zersetzungen weitgehend vermieden werden. Der dazu verwendete Dampf hat eine Spannung von 12 bis 14 Atm. Bei 160 bis 170°C geht die Destillation unter einem Vakuum von 70 bis 72 cm flott vor sich. Ändert sich das Vakuum oder die Dampfspannung während der Destillation, so müssen solche Änderungen raschenstens ausgeglichen werden, da sonst das zum Schäumen neigende Rohglyzerin als solches in die Kuhlkolonne übergeht. Empfehlenswert ist es, den Dampfanschluß aus einer Leitung unmittelbar vom Kessel zu nehmen und nicht aus einer gemeinschaftlichen Dampfleitung, der noch andere Betriebe Dampf entnehmen.

Glyzerindestillation nach J. van Ruymbeke. Zu einer Glyzerindestillieranlage nach Ruymbeke gehören.

> Dampfuberhitzer, Destillierblase, Kühlkolonnen mit Vorlage, Aufnahmegefäße für Destillate,

¹⁾ D R P. Nr. 86829, Klasse 23, vom 27. Juni 1894.

Oberflächenkühler, Aufnahmegefäß für Süßwasser, Einspritzkondensator und Vakuumpumpe.

a) Destillierblase und Dampfüberhitzer. Die Wirkungsweise oder das Zusammenarbeiten von Überhitzer und Blase ist in Abb. 48 wiedergegeben. B ist die Blase, Ü der Überhitzer. Aus einer ge-

meinsamen Dampfleitung svanddurch Rohr D Destillierdampf, meinsamen Dampfleitung strömt Spannung. Dieser geht durch die Spiralschlange der Blase, erhitzt dort das zu destillierende Rohglyzerin auf Destillationstemperatur und geht bei b offen in den Überhitzer uber. Destillierdampf D expandient bei a, wandert in die Spiralschlange des Überhitzers, wird mit dem Abdampfe des Heizdampfes H wieder auf seine hohe Temperatur gebracht, geht in die Blase und tritt nahe an deren Boden aus der offenen Schlange S in das Rohglyzerin, wo er destillierend wirkt

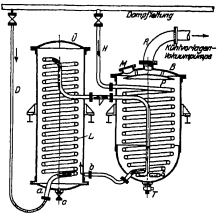


Abb. 48. Destillierblase und Dampfitberhitzer

Das Kondenswasser aus dem Heizdampfe wird durch das Ventil c abgenommen, bzw durch einen Kondenstopf geführt. Die Destillationsruckstände der Blase werden als Losung durch den Hahn T abgelassen. Blase, Überhitzer und Dampfzuleitungen sind vollkommen isoliert, um sie vor Warmeausstrahlung zu schützen.

Der Überhitzer ist derart gebaut, daß er dem Drucke von 14 Atm. widerstehen kann. Der Grad der Überhitzung des Destillierdampfes hangt von der Größe der Heizfläche der Spiralschlange Dab, die mitunter durch ein Röhrenheizsystem ersetzt ist. Die Expansion des Einspritzdampfes kann durch Drosseln eines Ventils geschehen, das bei a eingebaut wird. An Armaturen trägt der Überhitzer einen Flüssigkeitsanzeiger und ein Manometer. Es ist wichtig zu wissen, daß der Überhitzer kein Kondenswasser enthält.

Die Blase enthalt die Heizschlange für Rohglyzerin. Diese soll etwas stärker gebaut sein, als der Druck von 14 Atmosphären erfordert, da sie ja der Einwirkung verschiedener eisenzerstörender Destillationsprodukte ausgesetzt sein kann. Geheizt soll vorwiegend Rohglyzerin werden. Es ist daher vorteilhaft, möglichst viele Rohrwindungen auch auf den Boden der Blase zu verlegen; dagegen wird die Heizschlange nicht immer in die obere Hälfte der Blase geführt. Es ist auch die Tatsache nicht abzuweisen, daß Glyzerin, falls es

durch die Bewegung des Destillierdampfes an solche entlegene Stellen der Heizschlange geworfen wird, sich durch örtliche Überhitzung zersetzt und die Destillate allenfalls verschlechtert. Die Destillation geht aber ohne diesen Teil der Heizschlange entschieden etwas träger. Bei guten Autoklavenglyzerinen wird auch trotz voller Heizschlange von Qualitätsverschlechterungen der Destillate kaum etwas zu merken sein. Die direkte Dampfschlange S kann die Form eines Kreuzen, eines Sternes oder Ringes haben. Das Ausströmen von Destillierdampf bringt in das dieke Rohglyzerin Bewegung; infolgedessen muß die Schlange S gut verankert werden. Der Deckel der Blase besitzt den Rohrstutzen R zur Ableitung der Glyzerindämpfe, ein Mannloch M und auf der Innenseite das Prellblech P.

Der Rohrstutzen für das Einsaugrohr des Rohglyzerins ist im unteren Drittel der Blase angebracht, wodurch eine Versetzung mit Teer vermieden wird. Der Stutzen 'kann als Stockflansch in diese munden oder mit einer Rohrverlängerung in der Mitte der Blase enden. An Meßgeräten sind erforderlich: ein Flüssigkeitsanzeiger, ein Thermometer zum Ablesen der Temperatur des Rohglyzerins und ein Vakuummeter neben 2 bis 3 Schauglasern.

An das Rohr V wird ein Thermometer und Vakuummanometer angeschlossen. Durch dieses kann die Menge des Destillierdampfes erkannt und durch Regelung des Ventils bei a gleichmäßig gehalten werden. Blase und Überhitzer sind aus Gußeisen oder Schmiedeeisen hergestellt.

b) Kühlkolonnen und Kondensation. Zwischen Blase und Kühlkolonnen ist ein Ventil eingebaut. Die Kühlkolonnen bestehen aus

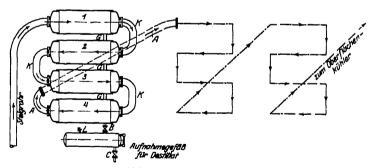


Abb. 49. Kühlkolonnen.

2 bis 3 Reihen von vier wagrecht ubereinander liegenden schmiedeeisernen Kesseln mit insgesamt 90 bis 120 qm Oberfläche, Kuhlfläche, die miteinander durch gußeiserne Rohre, sogenannte Krümmer, derart verbunden sind, daß die Glyzerindampfe, durch das Vakuum gezwungen, sie der Reihe nach durchziehen müssen. In Abb. 49 ist die Führung der Glyzerindämpfe durch Pfeile ersichtlich gemacht.

Aus dem Steigrohre bzw. der Vorlage treten die Dampfe in die Kolonne I, den Kessel 1, durchziehen ihn, wandern durch den Krümmer K in Kessel 2 und weiter in den Kessel 3 und 4. Das aus Kessel 4 die Dämpfe abführende Rohr A ist das Steigrohr für die Kolonne II. Nach Durchwanderung aller drei Kolonnen werden die Dämpfe zum Oberflächenkühler geleitet. Die Kühlung ist eine Luftkühlung. Gekühlt wird nach dem Gegenstromprinzip: heiße Glyzerindämpfe werden von oben nach unten geleitet, und Luft strämt ihnen von unten nach oben entgegen, so daß der mit den abgekühltesten Glyzerindämpfen beladene Kessel jeder Kühlkolonne von der kältesten Luft, der mit den heißesten Dämpfen von der wärmsten Luft umstrichen wird. Ein weiterer wesentlicher Vorteil dieser Kühlung liegt darin, daß die Dämpfe beim Übertritt aus dem Krümmer in einen Kühlkessel an Geschwindigkeit verlieren, sich stauen und dadurch ausgiebig mit der Kühlflache der Kessel in Berührung kommen.

Kondensiertes Glyzerin, Destillat, sammelt sich am Boden eines jeden Kühlers, von wo es durch die Rohre G in das Aufnahmegefäß für Destillate lauft. Durch Schließen des Hahnes B und Öffnen des Lufthahnes L wird bei C das Destillat abgenommen. Ein Wasserstandsglas zeigt die vorhandene Menge des Destillates an.

Zwischen Blase und Kuhlkolonnen ist die Vorlage. Ihr Wert ist gleichzusetzen dem Werte des sogenannten Übersteigers oder der Schaumvorlage eines Vakuumverdampfers. Sie ist notwendig, um die Destillate rein zu bekommen; ein besonders hohes Steigrohr von der Blase weg zu den Kühlkolonnen kann sie nicht ersetzen. Die Vorlage soll den Glyzerindampfen Gelegenheit geben, mechanisch mitgerissene Teilchen Rohglyzerin, wie Teilchen der Hülle von Glyzerinbläschen ablegen zu können. Durch Verringerung der Geschwindigkeit der Destillatdampfe pflegt man dieses zu erreichen. Komplizierte Ent-

schaumungsvorrichtungen mit Sieben oder Schlitzen versehen, verstopfen sich gar bald mit Teerteilchen. Ein einfacher Kessel, gut isoliert, wirkt, entsprechend groß bemessen, zufriedenstellend.

Der Oberflächenkuhler schließt an die letzte Kühlkolonne an. Die Luft bringt vorwiegend Glyzerin in den Kühlkolonnen zur Kondensation. Der Einspritzdampf mit den letzten geringen Anteilen von Glyzerin braucht eine kräftigere Kondensation, die ihm durch den Oberflächenkuhler so gegeben wird, daß nur ein Teil von ihm, aber mit diesem Teile Brüden praktisch alles im Destillierdampf noch befindliche Glyzerin als Süßwasser niedergeschlagen wird. In Abb. 50 ist die Wirkungsweise eines solchen Kühlers zu ersehen.

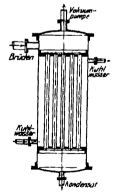
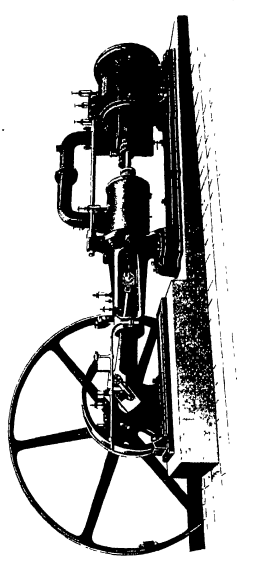


Abb. 50. Oberflächen-

Die Dämpfe werden von oben nach unten durch die Rohre und Kühlwasser von unten nach oben um die Rohre geführt. Die Rohre werden aus einem gut wärmeleitenden Metall, wie Messing oder besser Kupfer, gewählt. Von der Temperatur des Kühlwassers und der Große der Kühlfläche hängt natürlich der Grad der Kondensation ab. Das erhaltene Kondensat wird in einem Kessel, Aufnahmegefäß für Sußwasser, gesammelt und zu Handelsglyzerinen entweder in diesem Kessel oder einem besonderen Vakuumverdamp-



fer aufgearbeitet. Wird das erstere vorgezogen, so muß in dem Süßwassersammler eine Heizschlange eingebaut werden. Vom Oberflächenkondensator weg gelangt jetzt nur Einspritzdampf in den Misch-

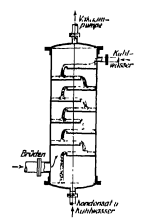


Abb. 52. Zweistufige Schieber-Vakuumpumpe

Abb. 51. Emspritzkondensator.

kondensator zur Kondensation, geschwüngert mit Destillationsstoffen gleichen Siedepunktes.

Der Einspritzkondensator, Abb. 51, ist mit einem barometrischen Fallrohr verbunden, durch welches das Brüden-Kondensat mit gebrauchtem Kühlwasser absließt. Das für die gesamte Destillier-

anlage notwendige Vakuum erzeugt eine Vakuumpumpe. Diese kann eine einfach wirkende Luftpumpe, ein sogenannter Schnelllaufer, oder, was wohl besser ist, eine langsam gehende wie eine zweistufige Schieber-Vakuumpumpe sein (Abb. 52). Diese in der Maschinenfabrik Burckhardt A. G. in Basel gebaute Vakuumpumpe

ist für Riemenbetrieb eingerichtet. Sie ist eine Zweizylindermaschine und für hohes Vakuum konstruiert. Das erreichbare Vakuum beträgt bis 1 cm Quecksilber abs., am abgeschlossenen Saugstutzen gemessen.

Der Auspuff der Luftpumpe von Glyzerin-Destillierapparaten enthält, besonders bei schlecht gereinigten Rohglyzerinen, eine Menge nicht kondensierbarer übelriechender Geruchstoffe. möglichst geradem Wege in einen Kamin geführt.

c) Die Arbeitsweise. Rohglyzerin wird in die Destillierblase B (Abb. 48) eingezogen, daß dieses ein Viertel bis ein Drittel der Blase füllt. Dazu wird die Vakuumpumpe in Gang gesetzt. Jetzt entwässert man die Dampfleitung vom Kondenswasser, öffnet den Heiz-

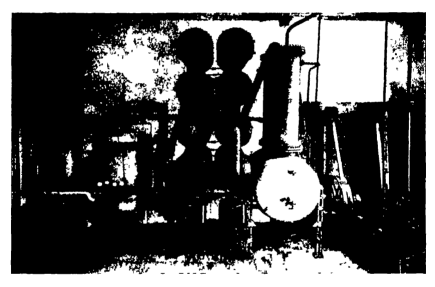


Abb. 53. Glyzerin-Destillationsanlage nach Ruymbeke.

dampf H und sorgt für ein rasches Abfließen des sich zu Beginn reichlich bildenden Dampfkondensates bei c. Ist die Temperatur des Rohglyzerins auf 170° C gestiegen, so öffnet man den Destilherdampf D soweit, bis der erforderliche Druck durch das bei V angebrachte Vakuummanometer angezeigt wird, und läßt das Kühlwasser durch den Oberflächenkondensator spielen.

Die Glyzerindestillate sind zu Beginn stark verwässert, solange die Kühlkolonnen noch kalt sind. Diese erwarmen sich dann rasch; die erhaltenen Destillate werden hochprozentig. Zu jeder Kühlkolonne gehört ein Aufnahmegefäß für Destillate, so daß wir (siehe Abb. 49) mit drei Fraktionen rechnen müssen, wovon natürlich die Fraktion der Kolonne I die stärkste, die der Kolonne III, vom Süßwasser abgesehen, die schwächste ist. Man halt gleichen Stand an Rohglyzerin in der Blase, wozu ja der Flüssigkeitsmesser an ihr dient. In dem Maße, als Rohglyzerin destilliert, wird der Blase Rohglyzerin zugefuhrt. Der Abdampf des Heizdampfes H kann auch zum Vorwärmen des Rohglyzerins in den Vorratsbehältern verwendet werden. Destilliert werden in einem Destillationsgange jene Mengen, die erfahrungsgemäß die günstigsten Ergebnisse haben. Man kann die Größe einer Charge nicht übertreiben, da eine große Menge Teer das Abdestillieren erschwert und unwirtschaftlich macht. Entweicht kein Glyzerin mehr der Blase, so werden Heizdampf, Destillierdampf und die Vakuumpumpe sowie das Kühlwasser beim Oberflächenkühler abgestellt. Der Teer wird mit etwas eingezogenem heißem Wasser erst erweicht und dann, mit Wasser und Destillierdampf gelöst, aus der Blase beim Hahn T ablaufen gelassen.

In Abb. 53 ist eine Destillieranlage nach Ruymbeke mit

zwei Kühlkolonnen wiedergegeben.

d) Die Güte der Destillate ist in erster Linie von der des Rohglyzerins abhängig. Leicht destillierbare Rohglyzerine geben hochprozentige, schwer destillierbare schwache Fraktionen, und mit diesen im Zusammenhange steht deren Reinheit. Je rascher ein Rohglyzerin destilliert, um so besser ist es und auch das Destillat. Man kann dieses unterstützen durch gutes Vakuum und gleichmäßiges Hochhalten der Dampfspannung. Hochprozentige Fraktionen von gutem Saponifikat-Rohglyzerin, am Ruymbeke destilliert, sind schon bei der ersten Destillation für die Herstellung chemisch reiner Ware geeignet.

e) Der Kohlenverbrauch stellt sich ganz auf die Zeit ein; er ist so ziemlich gleich bei derselben Apparatengröße in der Stunde, ob viel oder wenig destilliert. Man rechnet auf 1 kg gutes Saponifikat-Rohglyzerin 1 kg Kohle, bei einer täglichen Leistung von rund 5000 kg Rohglyzerin.

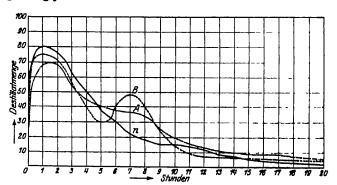


Abb. 54. Verlauf einer Glyzerindestillation.

f) Die Ausbeute aus dem Rohglyzerin richtet sich nach der Art und dem Gehalte an Trocken- oder Destillationsrückstand, sie 1st daher bei Unterlaugen-Rohglyzerin kleiner als bei Saponifikatware. Auf den Oxydationswert nach dem Hehnerschen Bichromatverfahren festgestellt, rechnet man bei Autoklaven-Rohglyzerin bis $3^{\circ}/_{\circ}$, bei Unterlaugen-Rohglyzerin bis $8^{\circ}/_{\circ}$ Verlust.

Den glatten Verlauf einer Destillation stellt graphisch in Abb. 54 die Kurve n dar. Kurve A zeigt schon eine durch Sinken der Dampfspannung hervorgerufene Veränderung und Linie B ein mächtiges Schwanken in der dritten bis zur neunten Stunde, innerhalb welcher Zeit der Dampfdruck von 14 auf 9 Atmosphären gesunken ist, um von der fünften Stunde an wieder auf 14 Atmosphären zu steigen. Die drei Kurven sind die Ergebnisse von Destillationen, welche nicht durch Zuziehen von Glyzerin in die Destillierblase gestört wurden.

Glyzerindestillieranlage, System Heckmann, Berlin-Heckmann verbesserte den in Abb. 43 dargestellten Destillier-

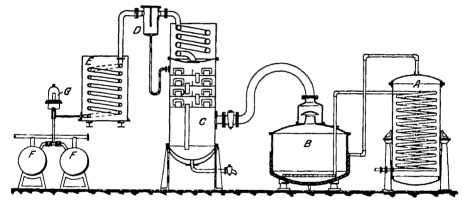


Abb. 55. Vakuum-Glyzerindestillieranlage System Hockmann.

apparat, er änderte Blase und Überhitzer. Die Erwarmung des Destillationsgutes auf Destillationstemperatur geschieht nun mit Dampf, sowie auch die Überhitzung des Destillationsdampfes, welcher erst expandiert und nachher im Überhitzer mit Frischdampf bzw. Abdampf von der Blase auf seine frühere Temperatur gebracht wird.

Der Apparat (Abb. 55) besteht aus der Destillierblase B mit eingegossener Heizschlange, dem Dampfüberhitzer A und dem Dephlegmator C, dessen Arbeitsweise auf Seite 274 schon beschrieben wurde, D einer Vorlage, E dem Wasserkühler, F den Wasservorlagen und G einer Probiervorrichtung, um hier das kondensierte Wasser auf den Glyzerinanteil untersuchen zu können.

Glyzerindestillieranlage nach Patent "Scott".

Den Glyzerindestillierapparat nach Patent "Scott" finden wir vorwiegend in Amerika und England in Benutzung. Obzwar man ja allgemein bestrebt ist, bei der Glyzerindestillation ein mög-

lichst hohes Vakuum zu erreichen, um die zur Destillation erforderliche Erhitzung des Rohglyzerins reduzieren zu können, so verlangt doch der Scottsche Apparat ein besonders starkes Vakuum, um die Destillation bei 160° C durchführen zu können. Die Überhitzung des Dampfes erfolgt mit direkter Feuerung, das Glyzerin wird durch geschlossene Dampfschlangen auf ca. 160° erhitzt. Die Kondensation

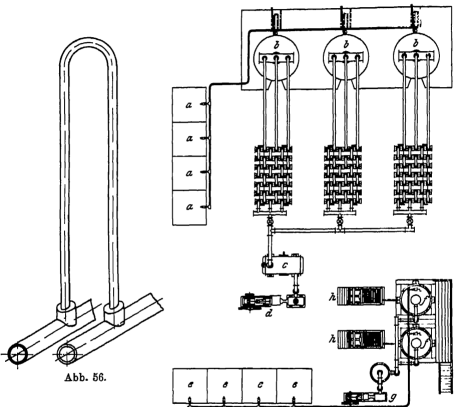


Abb. 57. Schema der Scottschen Glyzerindestillieranlage.

der Glyzerindämpfe erfolgt durch Luftkühlung in einem System U-förmig gebogener Röhren (Abb. 56), die in zylindrisch geformte Vorlagen münden.

In beistehendem Schema, Abb. 57, sind a die Füllreservoire, aus welchem vorgewärmtes Glyzerin in die Destillierblase b rinnt. c ist das Sammelgefäß für Destillate, d die Luftpumpe. e sind Vorratsbehalter für Glyzerindestillate, die von hier weg in den Vakuunverdampfer f eingezogen, dort auf die gewünschte Dichte gebracht und gleichzeitig mit Entfärbungskohle behandelt werden. Die Pumpe g druckt das so behandelte Destillat durch die Filterpresse h, von der entfärbtes, starkes Destillat abläuft.

Empfohlen wird die Anlage sowohl zur Darstellung von Dynamitglyzerin als auch von Pharmakopöe-Glyzerin. Die Leistungsfähigkeit der abgebildeten Anlage mit drei Destillierblasen ist 7000 kg in 24 Stunden, was sich wohl auf Saponifikat-Glyzerin bezieht. Der Apparat arbeitet nicht kontinuierlich, die Blasen werden vielmehr nach jeder Operation entleert.

Multiplexdestillation.

Die Multiplexdestillation für Glyzerin ist eine in wärmetechnischer Hinsicht sehr interessante Destillieranlage, mit welcher nach dem Patente von F. J. Wood¹) Rohglyzerin durch Destillation auf Dynamitglyzerin und chemisch reines Glyzerin ver-

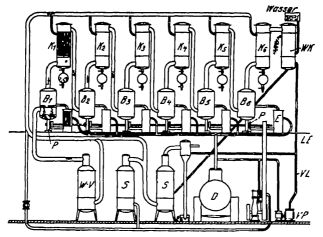


Abb. 58 Multiplexdestillation fur Glyzerin

arbeitet wird. Über eine derartige Anlage bei Marx & Ravolle in Brooklyn, wie solche vorwiegend in Amerika gebaut werden, berichtet Holde^2). Der Vorteil dieser Anlage ist größtmögliche Ausnützung, bzw. Ersparnis von Heizmaterial. Wood läßt bei seinem Apparate den Destillierdampf nicht durch eine einzige Blase, sondern durch eine Batterie von Destillierblasen (Abb. 58 B1-6) und Kondensatoren (K1-6) streichen. Das Glyzerin wird zu diesem Zweck mittels unterhalb der Destillierblasen befindlicher Zentrifugalpumpen, nachdem es durch Kesseldampf aus D in den Röhrenerhitzern E erwarmt wurde, durch letztere hindurch nach den Destillierblasen gepumpt. In diesen rieselt es heiß in Form eines feinen Sprühregens (entsprechend der Abbildung) dem Wasserdampf entgegen, der vom Wasserverdampfer E0 kommt, das Glyzerin unter Mitwirkung des Vakuums verdampft und mit ihm in die

¹) D. R. P. 217 689 [1907].
⁹) Chem. Ztg 1918, S. 129.

seitlich oberhalb der Blasen angebrachten Heißwasserkondensatoren K1—6 übergeht. Die Temperatur dieser Kondensatoren ist mittels Druckregulators so gehalten, daß das Glyzerin verflüssigt wird und der Dampf unkondensiert in die nächste Blase 2 eintritt, dort mit dem (wie in 1) entgegenrieselnden Glyzerin den analogen Weg zu Kondensator 2 und Blase 3 macht usw. Das im Kondensator jedesmal verflüssigte Glyzerin gibt seine latente Wärme bei der Verflüssigung an das siedende Wasser, mit dem die Glyzerindämpfe gekühlt werden, ab. Durch das weitere Abzugrohr (in der Abbildung rechts) ziehen die Wasserdämpfe, die vom verflüssigten Glyzerin getrennt sind, zur nächsten Blase. Das gleichmäßige Vakuum im ganzen System wird dadurch erzielt, daß der Wasserdampf nicht wie bei den älteren Apparaten durch das Glyzerin hindurchgepreßt wird, sondern das Glyzerin durch den Wasserdampf, wie beschrieben, hindurchrieselt. Hierdurch wird ein Rückdruck gegen den Dampfstrom vermieden, und die Wasser- und Glyzerindämpfe können sich frei durch das ganze System bewegen.

Nachdem der Wasserdampf sämtliche Kondensatoren passiert hat, geht er, wie die Abbildung zeigt, am Ende der ganzen Batterie in den Kaltwasserkühler WK. Bemerkenswert ist noch die weitere Ausnutzung aller Abdämpfe und Abwässer: Die in den Kondensapparaten oberhalb des Kühlwassers aufsteigenden Dämpfe des letzteren gelangen von allen Kondensatoren, wie die Abbildung zeigt, in eine oberhalb derselben liegende Hauptleitung, gehen von dort zurück nach unten, teilweise zum Wasserverdampfer WV, von dem die Destillierblasen gespeist werden, und verstärken zum Teil den aus dem ersten, vom Maschinendampf erhitzten Sußwasserverdampfer gehenden Dampfstrom. Die Süßwasserverdampfer empfangen ihre Füllung aus dem noch keine Glyzerinmengen enthaltenden Kondenswasser des letzten, am Ende der Batterie befindlichen Kaltwasser-

kühlers.

Glyzerindestillationsrückstände.

Glyzerin-Destillationsruckstände — Destillationspech oder auch Goudron genannt — stellen, je nach der Beschaffenheit der Verunreinigungen destillierter Rohglyzerine, eine im kalten Zustande breiige bis steinharte Masse vor. Unterlaugen geben harten, Saponifikat- bzw. Azidifikationsglyzerine mehr weichen Teer. Neben den Verunreinigungen des im Rohglyzerin enthalten gewesenen Salzes und organischen Rückständen befinden sich noch geringe Mengen Glyzerin und Polyglyzerine. Letztere bilden sich während der Destillation des Rohglyzerins bei der hohen Temperatur, besonders unter Einwirkung der Salze bzw. Verunreinigungen auf das Glyzerin. Der Wert dieser Rückstände kann nur im Glyzeringehalte liegen. Der Teer ist die größte Verlustquelle von Glyzerin bei der Destillation; man wird trachten, diesen soweit wie tunlich abzudestillieren. In solchem glyzerinarmen Zustande ist er auch

wertlos. Man hat Glyzerinpech in früheren Jahren zur Herstellung der Schuhwichse mitverwendet, auch wurde eine geklärte und gereinigte Lösung davon für manche industrielle Zwecke gerne, weil billig, genommen, heute, wo der Teer nur wenig Glyzerin enthält, zur Hauptsache aus Salzen und Eiweißstoffen besteht, lohnt sich eine Aufarbeitung nicht mehr; man löst ihn in Wasser und läßt die Lösung weglaufen.

Die Destillation des Protoglyzerins.

Die Destillation von Rohprotol oder Rohfermentol wurde mit uberhitztem Dampf im Vakuum vorgenommen. Sie entspricht ganz der Destillation von 80 proz. Unterlaugen-Rohglyzerin. Destilliert wurde in Ruymbeke-, Feld u. Vorstmann-, Heckmann-Apparaten, sowie in Vakuum-Fettsäure-Destillierapparaten.

Die Destillate, Fraktionen, waren in der Gute, Beschaffenheit an sich ganz bedeutend verschieden und mußten, besonders glyzerinarme Fraktionen, nochmals destilliert werden. Diese Destillate auch, die Trimethylenglykol in größerer Menge enthielten Flüchtige organische Schwefelverbindungen, die zum Teil in den Fraktionen, besonders aber im Auspuff der Vakuumpumpe enthalten waren, mischten sich an der Luft mit Wasserdampfen und überzogen, zur Erde gelangt, Metallgegenstunde mit Schwefelverbindungen, mit ihrem knoblauchartigen Geruch verrieten sie die Erzeugung von Garungs-Destillatglyzorin.

Das in der Destillierblase befindliche Blasenpoch behielt bis zum Schluß der Destillation flussige Beschaffenheit, ein glucklicher Umstand, der es ormoglichte, alles darin befindliche Glyzorin abzudestillieren. Sobald dieser Rückstand die Blase verlassen hat, erstarrt er langsam zu einer asphaltartigen Masse Sie ist hygroskopisch Der Hauptsache nach besteht dieses Blasenpech aus Kochsulz, Glaubersalz und Natriumsalzen organischer Säuren neben geringen Mengen von Kalk, Magnesia und Eisensalzen. Der Oxydationswert ist rund $25\,^0/_0$, wovon kaum $1\,^0/_0$ auf Glyzerin zu rechnen ist. Eine wirkliche Verwendung hat das Pech nie gefunden.

100 kg Rohfermentol mit 56 % Oxydationswert ergaben

45 kg Blasenpech und 43 " Dynamitglyzerin.

Brauchbare gute Destillate wurden mit Redestillaten verschnitten, ım Vakuum auf einen Glyzeringehalt von $97^{\,0}/_{0}$ eingedickt, mittelst einer Adsorptionskohle auf strohgelb entfärbt, gefiltert und in Eisenfassern abgefüllt den Dynamitfabriken zugesendet.

Im Aussehen ist Gärungs-Dynamitglyzerin von einem aus Fett gewonnenen Dynamitglyzerin nicht zu unterscheiden; doch sind Unterschiede sowohl in chemischer als auch in physikalischer Richtung nachzuweisen: in chemischer durch den Gehalt an Trimethylenglykol und organischen Schwefelverbindungen, in physikalischer Richtung durch größere Viskosität und höheren Brechungsindex.

Um die Güte, Beschaffenheit des Reinprotols oder Reinfermentols zu verbessern und die Ausbeute an diesen aus Zucker zu er-



Abb. 59. Destillationsanlage für Rohfermentol.

höhen, war man sowohl in Deutschland als auch in Österreich bemüht. Hatte man doch anfangs das Rohprotol oder Rohfermentol nur auf $45\,^0/_0$ Oxydationswert bringen können, später ergaben sich

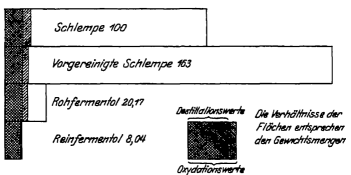


Abb. 60. Bildliche Darstellung der Aufarbeitung von Dickschlempe auf Reinfermentol.

durch Ausschalten der Nebengärungen Rohglyzerine mit einem Oxydationswert bis zu 60°/0. Dabei stieg auch die Ausbeute, auf Zucker gerechnet, und die Rentabilität des Verfahrens wurde natürlich wesentlich gehoben.

Man rechnete zuletzt auf 100 kg Zucker bis zu 20 kg fertiges Dynamitglyzerin gegen 14 kg Dynamitglyzerin bei Einführung des Verfahrens.

Bei einer täglichen Erzeugung von 10000 kg Dynamitglyzerin mußten 23250 kg Rohfermentol destilliert werden.

Abb 59 gibt den Blick auf eine Batterie von 8 Destillierblasen für Rohfermentol in den Schichtwerken.

Unter Oxydationswert (Abb. 60) ist jener Wert in Glyzerin ausgedrückt zu verstehen, der nach dem Bichromatverfahren gefunden wurde. Der Destillationswert wurde im Wege einer Laboratoriums-Vakuumdestillation gefunden

Glyzerin, im Wege der Gärung aus Zucker gewonnen, stellt sich im Preise infolge der teuren Ausgangsstoffe und des großen Kohlenverbrauches viel zu hoch im Vergleich zu Fettglyzerin. Nach dem Kriege ist es, was nicht unerwähnt bleiben soll, der Firma Georg Schicht, Akt.-Ges. bei der Aufarbeitung der Restbestände an Reinfermentol gelungen, daraus ein chemisch reines Glyzerin herzustellen, das vom besten Fettglyzerin gleicher Sorte nicht mehr zu unterscheiden war.

3. Entfärben der Destillate.

Die Bleiche bezweckt bei den minderen Destillatwaren, wie Dynamitglyzern oder destilliert gelblichen Sorten, meist nur eine Klarung, dagegen bei chemisch reiner und weißer Raffinatware vollstandige Entfärbung. Die dazu benutzte Blutkohle wird erst mit Säure und dann mit Alkalien extrahiert, gewaschen und getrocknet. Die Reinheit einer solchen Blutkohle ist vorher in ihrer Wirkung auf destilliertes Glyzerin zu überprüfen, um gegen Entfäuschungen gefeit zu sein.

In neuerer Zeit wird Blutkohle durch sogenannte aktive Kohle, die unter verschiedenen Namen wie Eponit, Carbovent, carbovegetabilis, Norit u. dgl. im Handel vorkommt. verdrängt. Es sind dies Pflanzenfasern, die unter Luftabschluß bzw. unter Zugabe von Chemikalien verkohlt und nachher durch ausgiebiges Waschen von letzteren befreit werden.

Das Bleichen erfolgt in Rührwerken (siehe Abb. 267) bei mäßiger Erhitzung des Glyzerins. Statt eines mechanischen Rührwerkes sieht man zuweilen auch solche Bleicher, wo Druckluft die zur guten Bleichwirkung erforderliche innige Durchmischung von Bleichpulver und Glyzerin bewerkstelligt. Es ist nicht unbedingt notwendig, Kupferapparate dazu zu verwenden, eiserne dienen diesem Zwecke vollkommen. Die Trennung des Glyzerins vom Bleichmittel erfolgt mittels Filterpressen, die mit baumwollenen Tüchern beschickt werden. Eine Druckpumpe befördert das vom Bleichen kommende Glyzerin durch die Filterpresse oder es läuft unter Eigendruck durch diese, dann muß das Rührwerk über die Filterpresse zu stehen kommen.

4. Das Schönen des Glyzerins.

I a raffinierte und chemisch reine Glyzerine sollen farblos sein; es gibt aber Sorten, die durch Behandlung mit Entfärbungspulver sich nicht vollständig entfärben lassen, vielmehr einen gelblichen oder grünlichen Stich behalten. Solche Produkte pflegt man dann zu "schonen", indem man sie mit einem komplementaren Farbstoff versetzt, d. h. mit einem violetten oder blauen oder roten. Auf diese Weise kann der gelbliche oder grünliche Stich zwar beseitigt werden; aber die Komplementarfarben bewirken nicht Farblosigkeit, sondern geben Weiß, und das ist der Grund, weshalb ein vor dem Schonen "feuriges" Glyzerin durch das Schönen seinen Glanz verliert. Außerdem sind die Farbstoffe in der großen Verdunnung, in der sie zur Verwendung kommen, nicht haltbar, so daß das geschonte Glyzerin mit der Zeit den ursprünglichen "Stich" zuruckerhalt. An größeren Glyzerinmengen kann man derlei Frisur stets an der schmutzig-grünen oder grauen Farbe erkennen. Da die Wirkung des Schönens nur vorübergehend ist, nach der Zersetzung des zugesetzten Farbstoffes die ursprüngliche Farbe des Glyzerins wiederkehrt, so hat man in gutgeleiteten Glyzerinfabriken das Schönen schon wieder aufgegeben. Die Farbstoffe, die da zur Verwendung kommen, sind Fuchsin, Methylviolett und andere mehr.

Geschonte Glyzerine erkennt man an der Farbenanderung, die beim Kochen mit Zusatz von verdunnter Schwefelsäure auftritt.

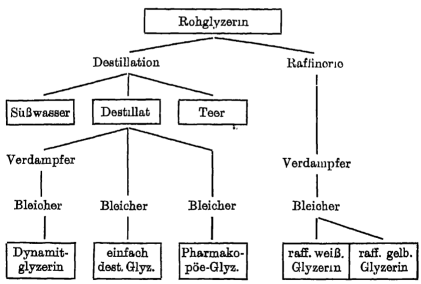
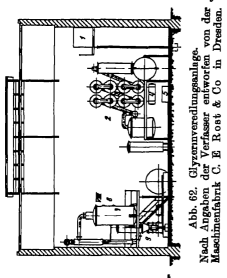


Abb. 61. Die Arbeitsgänge einer Glyzerinveredlungsanlage.

5. Plan einer Glyzerinveredlungsanlage.

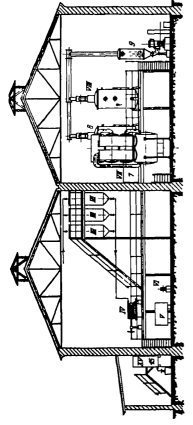
Eine Anlage zur Glyzerinveredlung umfaßt die Raffinerie und Destillation von Rohglyzerin sowie die Apparate zur weiteren Verarbeis

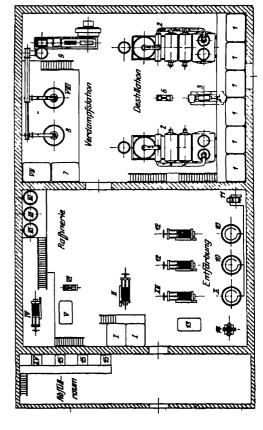


tung von Destillaten auf Dynamitglyzerin, einfach destillierte und Pharmakopöeware¹). Graphisch lassen sich die Arbeitsgänge einer Veredlungsanlage etwa so darstellen, wie in Abb. 61 ersichtlich gemacht ist.

Die Destillate werden nach ihrer Güte geschieden; die besten werden fur chemisch reines Glyzerin, die weniger guten für

1) Notwendig ist auch ein Apparat zur Herstellung von destilliertem Wasser, das nicht nur zum Vermischen der Handelssorten, sondern auch zum Reinigen der Verpackung vorhanden sein muß.





einfach destilliertes oder für Dynamitglyzerin genommen oder, um schlechtere Fraktionen doch noch einer solchen Verwendung zuführen zu können, werden sie nochmals destilliert.

Das Destillat für Dynamitglyzerin muß, abgesehen von den schon vorhandenen Qualitätsbedingungen des Nobeltestes, noch auf das dazu geforderte spezifische Gewicht gebracht werden. In einem gewöhnlichen Vakuumverdampfer, wie in Abb. 22 gezeigt, wird dem dazu bestimmten Destillate jene Temperatur gegeben, die notwendig ist, um eine Dichte von 1,2625 bei 15°C zu erreichen.

In Abb. 62 ist der Weg des Rohglyzerins zu destilliertem Glyzerin bzw. Dynamitglyzerin in arabischen, der Weg des Rohglyzerins zu Raffinatglyzerin mit römischen Ziffern angedeutet.

1 = Vorratsbehälter für Rohglyzerin,

2 = Destillierapparat,

3 = Vakuumpumpe,

4 = Aufnahmegefäß für Destillat,

5 = Behälter,

6 = Druckpumpe,

7 == Behälter,

8 = Vakuumverdampfapparat,

9 = Vakuumpumpe,

10 = Bleicher mit dir. Schlange u. Druckluftanschluß,

11 = Kompressor,

12 = Filterpresse,

13 = Behalter,

14 = Druckpumpe,

15 — Aufnahmebehälter für fertige Destillatware (Dynamitglyzerin, einfach destilliertes und chemisch reines Glyzerin)

I = Kalkfällung,

 $\Pi = \text{Filterpresse},$

III = Spodiumfilter,

IV = Filterpresse,

V = Behälter,

VI = Druckpumpe,

VII = Behälter,

VIII = Vakuumverdampfapparat,

IX = Vakuumpumpe,

X == Bleicher mit dir. Schlange u. Druckluftanschluß,

XI = Kompressor,

XII = Filterpresse,

XIII = Behålter,

XIV = Druckpumpe,

XV = Aufnahmebehalter für Raffinatware (raff. weißes u. raff. gelbes Glyzerin).

. 横

C. Die Handelsglyzerine.

Als Deite 1866 der Glyzerinindustrie näher trat, war Glyzerin für einen großen Teil des Publikums noch ein recht unbekannter Artikel, was schon aus der häufig an ihn gerichteten Frage: "Was machen Sie mit dem Glyzerin?" hervorgeht, aber auch in Kreisen, bei denen man einige chemische Kenntnisse voraussetzen konnte, herrschte vielfach eine unglaubliche Unkenntnis hinsichtlich dieses heute so sehr begehrten Industrieerzeugnisses, was wohl durch nichts besser illustriert wird als durch die Frage eines bekannten Potsdamer.

Arztes: "Nicht wahr, Glyzerin wird aus Blei gemacht?" — Der betreffende Herr befand sich damals in einem Alter von 50 bis

55 Jahren und hatte eine gute Praxis!

Die Glyzerinindustrie hat sich zu Anfang recht langsam entwickelt, um dafür später sich ganz erheblich auszudehnen, was sie besonders dem großen Bedarf an Dynamitglyzerin verdankt, der sich mit der Zeit eingestellt hat. Über die Weltproduktion an Glyzerin liegen leider keine statistischen Angaben vor, sondern nur Schatzungen, und die von verschiedenen Seiten angestellten Schätzungen weichen oft nicht unerheblich voneinander ab; aber auch so geben sie ein anschauliches Bild von der Entwicklung dieses interessanten Industriezweiges. Gegen Ende der siebziger Jahre gab es in Europa erst 8 Glyzerınfabrıken, deren Produktion ungefähr 9000 t betrug. Nach Schrameck¹) betrug 1880 die Weltproduktion an Gly-

zerin ungefähr 10000 t und verteilte sich auf die verschiedenen

Lander wie folgt:

Frankreid	ch								Ca.	4 000	t
Deutschla	an	dι	ınd	ľČ)st	err	oic	h	77	1500	n
Amerika									77	1000	n
Holland									77	900	"
Rußland									77	900	"
Belgien									17	800	"
Italien									77	400	"
England									"	300	77
Spanien									77	100	"
Portugal									n	50	"
									ca.	9950	t.

Nach Fahrion²) stellte sich die Weltproduktion an Glyzerin vor dem Kriege auf ungefahr 40000 t, wovon 26000 t aus den Stearinfabriken (Frankreich 6000 t, England 5500 t, Doutschland 3000 t. Nordamerika 3000 t. Holland, Österreich, Rußland je 2000 t) und 14000 t aus der Seifenfabrikation (England 5500 t, Frankreich 3500 t, Nordamerika 3000 t, Deutschland 2000 t) kamen. Dagegen schätzte Wichelhaus bereits 1900 den Gesamtweltverbrauch an Glyzerin auf 60 000 bis 80 000 t. Nach ihm stellten damals 7 deutsche Fabriken 8000 bis 10000 t Glyzerin her (zum Teil aus ausländischem Rohglyzerin), während 10 Jahre früher nach Schenkel die deutsche Produktion 5000 t betragen haben soll, von denen 3000 t aus Stearinfabriken und 2000 t aus Seifenfabriken stammten.

Schrameck³) gibt, mehr in Übereinstimmung mit Wichelhaus, die Weltproduktion an Glyzerin für 1909 auf 72500 t an, die sich auf folgende Länder verteilen:

¹⁾ Schrameck, Courtier assermenté au tribunal de la Seine. La glycerine, Paris 1, Place Boieldieu.
2) W. Fahrion, Die Fabrikation der Margarine, des Glyzerins und Stearins, Berlin 1920, S. 80.
3) a. a. O, S. 21

Vereinigte Staaten	na.	18000 t
	-	
Großbritannien	"	16000 »
Frankreich	"	11000 "
Deutschland	"	7000 »
Rußland	"	4000 »
Österreich	n	3000 n
Belgien	77	2000 "
Spanien und Portugal	77	2000 n
Italien	77	2000 »
Holland	"	2000 »
Südamerika	77	1500 »
Mexiko	"	1500 n
Skandinavien	99	1000 n
Schweiz	77	500 »
Australien	"	300 n
Andere, nicht genannte Länder	"	700 "

ca. 72500 t.

Deutschland war vor dem Kriege gezwungen, größere Mengen von Rohglyzerin einzufuhren, das, nach erfolgter Raffinierung, zum nicht unerheblichen Teil wieder ausgeführt wurde. — Eine Übersicht uber die Entwicklung der Ein- und Ausfuhr geben die nachstehenden Zusammenstellungen 1):

Deutsche Ein- und Ausfuhr von Rohglyzerin.

Jahr	Emfuhr t	msgesamt Mill Mark	Einfuhr da Großbritan- nien	von aus Rußland	Ausfuhr t	ınsgesamt Mıll Mark
1900 1904 1905	6482 5801 4952	5,5 4,0 3,5	2670 1865 1788	715 998 790	186 712 584	0,2 0,5 0,4
1906 1907 1908 1909 1910	2947 5875 8580 4685	2,1 8,7 5,5 4,7	1828 146 342	648 783 678 426	2141 1291 1580 1688	1,5 0,9 1,2 1,7

Deutsche Ein- und Ausfuhr an gereinigtem Glyzerin:

Jahr	Einfuhr t	msgesamt Mill. Mark	Ausfuhr t	ınsgesamt	Davon nach Südafrika t
1900 1904 1905 1906	1801 1448 718	1,4 1,5 0,7	1386 8127 8518	1,6 8,1 3,8	1840 1540
1907 1908 1909 1910	787 721 679 91 4	0,7 0,7 0,95 1,8	1748 2557 2811 2598	1,6 2,4 3,8 8,8	447 559 656 102

¹⁾ Ubbelohde u. Goldschmidt, III. Bd., S 1046.

Von den Einfuhrländern für Rohglyzerin sind außer Großbritannien und Rußland noch Frankreich und Belgien, auch Österreich und Ungarn und Argentinien zu nennen. Als Absatzgebiete für gereinigtes Glyzerin kamen neben Britisch-Sudafrika, welches Glyzerin als Nitroglyzerin in seinen Minen verwendet, Belgien, Österreich-Ungarn, die Schweiz, Schweden und vor allem die Vereinigten Staaten und Japan in Betracht.

Das deutsche Glyzeringeschäft liegt leider zurzeit vollständig darnieder, und es ist wenig Aussicht vorhanden, daß es sich in absehbarer Zeit wieder belebt Vor dem Kriege hatten die Vereinigten Staaten einen bedeutenden Glyzerinimport, der zum nicht unbedeutenden Teil aus Deutschland stammte. Durch den Krieg hat das Glyzeringeschäft in Amerika eine vollständige Umwalzung erfahren. Während der Glyzerinimport vor dem Kriege im Jahre 10 bis 20000 t betrug, sank er 1919 auf ca. 500 t. Er betrug in den Jahren 1914 bis 1919

ın den am 30. Juni endigenden Fiskaljahren:

1914	18205	tons
1915	8810	"
1916	531 0	71
1917	2051	"
1918	937	11
1919	585	"

Der Glyzerinexport betrug 1918 10500 t und 1919 6500 t und die Erzeugung an Rohglyzerin 1917 35000 t.

Japan besaß vor dem Kriege überhaupt keine Glyzerinfabrikation und war ein guter Abnehmer für deutsches Glyzerin. Während des Krieges hat die japanische Regierung sich veranlaßt gesehen, die Glyzerinfabrikation in die Hand zu nehmen, und heute durfte Japan mehr Glyzerin produzieren, als es benötigt

Unter solchen Umstanden hat die deutsche Glyzerinindustrie einen schweren Stand, um so mehr, als es ihr an geeignetem Rohmaterial mangelt und es ihr bei dem Tiefstand unserer Valutaschwer wird, dieses preiswert zu beschaffen. Gute Neutralfette werden von der Speisefetterzeugung aufgekauft, welche Fabriken wiederum zu annehmbarem Preise ihre Abfallfette in großen Mengen an die Seifenfabriken abgeben. Diese Art Fette besitzen nur mehr $30-40^{\,0}/_{0}$ Neutralfette, die eine Spaltung nicht lohnen. Im Wege der Unterlaugenaufarbeitung geht den Seifensiedereien durch die Seife von dem in solchem Abfallfett angelieferten Glyzerin (Neutralfett) noch die Halfte verloren. Es ist daher erklärlich, wenn bei dem Aufschwung der Margarineindustrie unser Glyzerinexport sich verringert. In bezug auf Einrichtungen zur Gewinnung und Raffinierung von Glyzerin und die Erfahrungen, die es in der Glyzerinfabrikation erworben hat, steht Deutschland mit an der Spitze.

1. Die raffinierten und destillierten Glyzerine des Handels.

Von raffinierten oder, wie sie jetzt vielfach genannt werden, industriellen Glyzerinen werden noch wie in den Anfängen der Glyzerinfabrikation drei Qualitäten hergestellt, die als Ia, Ila und IIIa, bezeichnet werden. Das Ia raffinierte Glyzerin nuß volkommen farblos sein; aber es braucht nicht absolut geruchlos zu sein und kann Alkali-Salze und gewisse Verunreinigungen enthalten, nur muß es kalkfrei sein und niedrigen Aschengehalt haben. Es wird meist mit einer Stärke von 24 und 28° Bé gehandelt. Der Transport erfolgte früher im Inland allgemein in Glasballons; heute ist man wegen der hohen Bruchversicherung vielfach von diesen abgekommen und versendet raffinierte und destillierte Glyzerine in Blechballons von 50 und 100 kg Inhalt und in Blechkanistern von 10 oder 25 kg Inhalt.

Das Ia raffinierte Glyzerin findet Verwendung in der Textilindustrie, zur Herstellung von Buchdruckwalzenmasse, Hektographenmasse, Stempelfarben, Kopiertinte und zu vielen anderen technischen Zwecken.

Die Toiletteseifenfabrikation verlangt zur Herstellung von Transparentseifen ein farbloses Glyzerin, das kalkfrei ist, damit nicht Trübungen in der Seife entstehen, das aber nicht destilliert zu sein braucht. Meist wird ein Ia raffiniertes Glyzerin in Starke von 24 bis 28° Bé verwendet.

Das II a raffinierte Glyzerin ist kalkfrei, gelblich und pflegt noch weniger rein zu sein als die Ia Qualität. Dasselbe ist eine nicht vollkommen entfärbte Ware, welche in dieser Beziehung der raffinierten Ware Ia naturlich nachsteht, dementsprechend auch billiger ist und für viele Zwecke angewendet wird, bei denen die Farbe nicht hinderlich ist. Es wird mehr als 24 grädiges, weniger als 28 grädiges gehandelt. Es findet ausgiebig in der Textilindustrie und Hektographenmassen-Herstellung, aber auch zu vielen anderen technischen Zwecken Verwendung, bei denen es nicht so genau auf die Farbe ankomint. Der Versand erfolgte früher auch allgemein in Glasballons, heute meist in Blechballons oder in ausgepiehten Holz- oder verzinkten Eisenfässern.

Das IIIa raffinierte Glyzerin ist ausgesprochen gelb bis braun. Es findet besonders in Stärke von 16 bis 18° Bé. zum Füllen von Gasuhren Verwendung, in stärkerer Konzentration violfach in der Textilindustrie und zu mannigfachen anderen technischen Zwecken. Der Versand erfolgt wie bei der IIa Qualität, doch vorwiegend in Holzbarrels und Eisenfässern.

Von den Blechkanistern werden von den kleineren gewöhnlich 2 in einer Kiste, von den größeren je 1 in einer Kiste versendet. Die eisernen Fässer werden auch in zwei Größen verwendet, mit ungefähr 250 und 500 kg Inhalt.

Von den handelsüblichen Glyzerinsorten werden chemischreine Glyzerine, einfach destillierte und die raffinierten Glyzerine nach Batmégraden gehandelt, denen ein geringeres spezifisches Gewicht zugrunde liegt, als ihnen entsprechen müßte. So wird z.B. ein Raffinatglyzerin von 28° Bé mit dem spezifischen Gewicht 1,230 bei 15°C statt 1,241 in den Handel gebracht. In neuerer Zeit ist man von dem Mitschleppen der Bé-Grade etwas abgekommen und setzt in die Preislisten zur Gattung nur noch das spezifische Gewicht.

Um das Verhältnis des spezifischen Gewichtes zu den Baumégraden studieren zu können, seien den gangbarsten Dichten die dazu gehörigen handelsüblichen Baumégrade gegenübergestellt.

$$31^{\circ}B6 = 1,260$$
 30° , = 1,250
 28° , = 1,230
 26° , = 1,210
 24° , = 1,190
 18° , = 1,140
 16° , = 1,120.

Mit einem spezifischen Gewicht von 1,26 werden nur destillierte Glyzerine gehandelt.

Die destillierten Glyzerine sind, wie schon früher erwähnt, die reinsten Glyzerine des Handels. In ihrer Farbe schwanken sie von farblos bis gelblich. Theoretisch sollten sie, wie auch schon gesagt, frei von organischen Fremdkörpern und anorganischen Bestandteilen sein. Daß dies nicht der Fall ist, zeigt die nachstehende Tabelle, die eine Anzahl Analysen von Handelsglyzerinen enthält, die als chemisch rein bezeichnet und im Laboratorium von Lewkowitsch¹) untersucht worden sind. Die Glyzerine sind nach dem Betrag des organischen Ruckstandes geordnet

Nr	Ruckstand bis 160° C	Asche °/0	Organischer Rückstand
1	0,03033	0,00603	0,0243
2	0,0276	0,00800	0,0246
$\frac{2}{3}$	0,0877	0,005	0,0327
4	0,0498	0,0138	0,0360
4 5	0,0 4 52	0.0081	0,0371
6	0,0509	0,0066	0,0448
7	0,0656	0,0139	0,0517
8	0,0748	0,0140	0,0788
8 9	0,0905	0.0154	0,0751
10	0,1047	0,0190	0,0857
11	0,1236	0,0805	0,0981
12	0,1621	0,0188	0,1438
18	0,8060	0,2090	0,5970

Die ersten 6 Proben ausschließlich Probe 4 verdienen die Bezeichnung chemisch reines Glyzerin, die übrigen 7 sind nicht als

¹⁾ Lewkowitsch, Fett- u. Ölind., Braunschweig 1902, Tab. 75.

solche zu bezeichnen und nicht für pharmazeutische Zwecke verwendbar. Die letzte ist als durchaus minderwertig zu benennen. Die Proben 11 und 12 genügen schon nicht mehr den Ansprüchen der Dynamitfabrikation.

Man unterscheidet bei Destillatglyzerinen doppelt destilliertes oder chemisch reines Glyzerin, einfach destilliertes und zwar farblos und gelblich. Letzteres bildet in einer Konzentration mit einem spezifischen Gewicht über 1,26 das Dynamitglyzerin. In einer Konzentration von 28° Bé eignet es sich für viele Zwecke, bei denen nicht absolute Farblosigkeit erforderlich ist.

Das chemisch reine Glyzerin muß den Vorschriften der Pharmakopöe genügen. Diese Vorschriften sind nicht in allen Ländern gleich, weshalb wir weiter unten die Pharmakopöevorschriften verschiedener Länder mitteilen.

Gehandelt wird das destillierte Glyzerin meist in Stärken von 28 bis 31° Bé und zwar nach Landsberger¹) m: Deutschland und Skandinavien

vorzugsweise als 31^0 Bé == spez. Gew	1,260
$30^{\circ} = , $	1,250
$28^{\circ}_{n} = n$	1,230
Osterreich und Ungarn vorzugsweise als 300 , , , ,	1,250
$\frac{28^{0}}{200}$, - " "	1,230
$\frac{26^{\circ}}{} = "$	1,210
Frankreich, Italien, Spanien, Portugal als 30°, = ", ",	1,260
$28^0 , = , $	1,240
Großbritannien und Irland als — " "	1,260
China und Japan	1,250
280 , = , ,	1,230

Das einfach destillierte weiße Glyzerin soll geruchlos sein, kann aber geringe Spuren von Verunremigungen, wie Chloride und Arsen, enthalten; der Aschengehalt, den es beim Vergluhen hinterlaßt, darf jedoch keinen Zweifel lassen, daß man es mit einem destillierten Glyzerin zu tun hat Auf Zusatz von Salpotersaure und Silbernitrat darf nur eine leichte Trübung, aber kein Niederschlag erfolgen.

Daß alles im Handel befindliche chemisch reine Glyzerin doppelt destilliert wird, ist ziemlich unwahrscheinlich. Nach heutigen Erfahrungen ist bei Verarbeitung von gutem Saponifikatglyzerin und sorgfältig geleiteter Destillation eine wiederholte Destillation nicht unbedingt erforderlich; man erhält vielmehr schon bei einmaliger Destillation ein Glyzerin, das den Vorschriften der Pharmakopöe genügt. Der Versand erfolgt von 10—100 kg in Blechgefäßen, darüber hinaus in verzinkten Eisenfässern.

Das sogenannte Dynamitglyzerin ist einmal destilliertes Glyzerin, das fast wasserfrei sein muß und nur wenig Verunrei-

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 8, S. 96.

nigungen enthalten, aber von gelblicher Farbe sein darf. Die genauen Vorschriften, welche die Dynamitfabriken für die Beschaffenheit des von ihnen verarbeiteten Glyzerins geben, lassen wir weiter unten folgen. Der Transport des Dynamitglyzerins erfolgt ausschließlich in verzinkten Eisenfassern.

Die wäßrigen Lösungen von Dynamitglyzerin sind die einfach destilliert gelben Glyzerine.

2. Dynamitglyzerin.

Infolge der Gefahr, der eine Dynamitfabrik ausgesetzt ist, wenn sie unreines Glyzerin verarbeitet, werden gewohnlich zwischen Käufer und Verkäufer die Bedingungen kontraktlich festgelegt, denen ein für die Herstellung von Dynamit bestimmtes Glyzerin entsprechen muß. Nachstehend lassen wir eine von Lewkowitsch¹) zusammen-

gestellte Spezifikation dieser Bedingungen folgen.

Spezifisches Gewicht. Das spezifische Gewicht des Glyzerins, das zur Dynamitfabrikation dienen soll, darf nicht weniger als 1,261 bei 15,5°C betragen In manchen Kontrakten wird die hydrostatische Wage als maßgebend für die Bestimmung des spezifischen Gewichtes angegeben, doch ist bei Verwendung eines Pyknometers eine viel genauere und raschere Feststellung desselben möglich Die Prüfung auf das spezifische Gewicht ist von großer Wichtigkeit, da ein hoher Prozentsatz an Reingehalt nach den chemischen Untersuchungsmethoden vorgetauscht werden kann, wenn das (Hyzorin Trimethylenglykol enthalt2) Die Anwesenheit dieser Verbindung wird durch ein niedriges spezifisches Gewicht angedeutet, wenn der Prozentgehalt an Glyzorin gleichzeitig scheinbar sehr hoch ist. Barton') hat deshalb vorgeschlagen, das Glyzorm wahrend zwei Stunden auf 225 bis 2300 C zu erhitzen und danach das spezifische Gewicht nochmals zu bestimmen Das nun gefundene spezifische Gewicht nennt er das "permanente spezifische Gewicht". Das permanente spezifische Gewicht wird jedoch stets höher sein als das spezifische Gewicht der ursprunglichen Probe, da sich bei dem Erhitzen die letzten Spuren von Wasser verfluchtigen. Das Trimethylonglykol (Siedepunkt 214 bis 217°C) wird hierbei wahrscheinlich zum großten Teile abdestilliert.

Magnesia und Tonerde durfen nicht Kalk. handen sein

Chlor, Chloride dürfen nur in Spuren vorhanden sein. 1 com Glyzerin, mit 2 com Wasser verdunnt, darf auf Zusatz von Silbernitratiosung keine stark milchige Trubung geben. Lewkowitsch tritt, wie er durch Versuche an zahlreichen Mustern Dynamitglyzerin festgestellt hat, die Trübung ein, wenn der Gehalt an Chloriden (als NaCl ausgedrückt) zwischen 0,025 und 0,01%

Chem Technol u Analyse, Bd. 2, S. 708.
 Vgl. S. 18 u 67
 Journ. Soc. Chem Ind. 1895, S. 516.

liegt. Die quantitative Bestimmung der Chloride ist bei der Handelsanalyse unnötig.

Arsen. Nur Spuren von Arsen sind zulässig. Die Gutzeitsche Reaktion, selbst wenn Quecksilberchlorid statt Silbernitrat angewendet wird, und auch die Marshsche Probe sind nach Lewkowitsch zu scharf. Das zu untersuchende Glyzerin wird mit einer sehr geringen Menge Ammoniak gerade alkalisch gemacht und nun Silbernitrat zugesetzt. Eine gelbliche Trubung darf nicht bemerkbar sein. Man muß sich vor einem Überschuß von Ammoniak hüten, da arsenigsaures Silber in Ammoniak löslich ist.

Organische Fremdstoffe. 1 ccm der Probe wird mit 2 ccm Wasser verdünnt und mit einigen Tropfen einer 10 proz. Silbernitratlösung versetzt. Innerhalb 10 Minuten darf sich das Glyzerin weder schwärzen noch bräunen.

Gesamtrückstand. Eine genau abgewogene Probe wird im Trockenofen langsam auf 160°C erhitzt. Schnelles Erhitzen führt zur Bildung von Polyglyzerinen, die dann den Ruckstand zu hoch erscheinen lassen. Am besten verfährt man so, daß man von Zeit zu Zeit das Glyzerin in der Platinschale mit einigen Tropfen Wasser anfeuchtet und so mit den Wasserdämpfen verflüchtigen läßt. Der Versuch ist beendet, wenn man Gewichtskonstanz erreicht hat. Der Gesamtrückstand darf nicht mehr als 0,25°/0 beträgen. Durch Vergluhen und Zurückwägen erhalt man den Aschengehalt und aus der Differenz den Prozentgehalt an organischen Verunreinigungen

Freie Säuren. Das Glyzerin darf blaues Lackmuspapier nicht röten. Flüchtige Fettsauren, wie Buttersäure, werden am schnellsten durch den Fruchtäthergeruch nachgewiesen, der sich beim Erhitzen der Probe mit Alkohol und reiner konzentrierter Schwefelsäure bemerkbar macht. Beim Durchleiten von Dämpfen von salpetriger Säure durch das Glyzerin sollen sich keine Flocken ausscheiden. Man will damit angeblich die Abwesenheit von Ölsäure konstatieren

Eine andere Methode zum Nachweis von höhereren Fettsauren besteht darin, daß man 1 ccm des Glyzerins mit Wasser verdunnt und Salzsaure zusetzt. Bei Anwesenheit von Fettsäuren tritt eine Trübung auf.

Nitrierungs- und Scheidungsprobe. Ein Glyzerin kann sich in den vorher aufgeführten Proben vollkommen stichhaltig erweisen und trotzdem für die Fabrikation von Nitroglyzerin untauglich sein. Die Brauchbarkeit muß daher durch eine Probenitrierung festgestellt werden: 375 g eines Salpetersäure-Schwefelsäuregemisches (bereitet durch Mischen eines Gewichtsteiles rauchender Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,5 mit zwei Gewichtsteilen reiner konzentrierter Schwefelsäure vom spezifischen Gewicht 1,845), das man zuvor in einem verschlossenen Gefäße hat erkalten lassen, werden in einem Becherglase von etwa 500 ccm Inhalt ab-

gewogen. Ein Thermometer, das während der Nitrierung als Rührer dient, wird hineingestellt und das Becherglas in ein geräumiges, mit kaltem Wasser gefülltes Gefäß gebracht. In diesem zirkuliert durch einen starken Gummischlauch, der sorgfältig an die Wandung des Kühlgefäßes gelegt wird, ein Strom kalten Wassers, so daß das Kühlwasser über den Rand des Gefäßes hinwegläuft. Es ist dringend darauf zu achten, daß der Gummischlauch sicher am Leitungshahn befestigt ist, wenn die Nitrierung in seiner Nähe ausgeführt wird, da es leicht vorkommen kann, daß infolge eines plötzlichen Druckwechsels im Wasserleitungsrohr der Gummischlauch abgeschleudert wird. Spritzt dann etwas Wasser in das Nitriergefäß, so kann die Temperatur leicht bis zum Explosionspunkt steigen. Es ist daher auch am sichersten, ein dünnwandiges Becherglas zu benutzen, das man im Augenblick der Gefähr rasch mit dem Thermometer durchstoßen kann.

Wenn die Temperatur des Sauregemisches auf etwa 12 bis 15° C gefallen ist, läßt man 50 g des zu untersuchenden Dynamitglyzerins, das man zuvor in einem mit Ausguß versehenen Becherglase abgewogen hat, tropfenweise in die Saure fallen unter fortwährendem Umrühren mit dem Thermometer, dessen Stand nach Zusatz jedes einzelnen Tropfens beobachtet wird. Da diese Operation nicht ungefahrlich ist, ist es für den Ungeubten am besten, sich die Einzelheiten zeigen zu lassen. Ist dies nicht möglich, dann verfährt man langsam, genau wie beschrieben, d. h. man ruhrt fortwahrend um, damit auch nicht eine lokale Erwärmung eintritt, und setze nie einen weiteren Tropfen Glyzerin zu, bevor nicht die Temperatur unter 25° C gefallen ist. Die Temperatur von 30° C darf nie überschritten werden.

Ist alles Glyzerin in die Saure eingetragen, so wird noch weiter gerührt, bis die Temperatur auf 15°C gefallen ist, und dann das Gemisch von Nitroglyzerin und Saure in einen vollstandig trocknen Scheidetrichter übergeführt Man verfahrt am sichersten in der Weise, daß man den Scheidetrichter vorher mit konzentrierter Schwefelsaure ausspült.

Wenn das Glyzerin gut war, so scheidet sich das Nitroglyzerin rasch uber dem Säuregemisch als eine olige, etwas trube Schicht aus. Je schneller die Scheidung in zwei, durch eine scharfe Grenzlinie markierte Schichten stattfindet, um so besser ist das Glyzerin. Wenn Schleim oder Flocken im Nitroglyzerin schweben, oder wenn die Scheidung nicht innerhalb 5 bis 10 Minuten erfolgt, oder gar, wenn die Scheidungslinie infolge einer wolkigen Zwischenschicht undeutlich ist, so ist das Glyzerin zur Dynamitfabrikation nicht brauchbar. Wenn ein sehr schlechtes Glyzerin vorliegt, kann man überhaupt keine Scheidungsgrenze erkennen, und das Nitroglyzerin erscheint wie von einem Zellengewebe durchsetzt, welches erst nach vielen Stunden niederfällt. Ein solches Muster ist natürlich zu verwerfen.

Infolge der mit der Ausführung verbundenen Gefahr haben die Handelschemiker allmählich auf Herabsetzung der in Arbeit zu nehmenden Menge gedrängt, und manche Analytiker nehmen nur 15 g für die Einwage. Diese Menge sollte jedoch als die zulässig niedrigste angesehen werden, da die durch die Nitroproben gelieferten Angaben ganz unzuverlassig werden, wenn man nur 10 g Glyzerin in Arbeit nimmt.

Eine quantitative Bestimmung des Glyzerins kann mit der Nitrierungsprobe verbunden werden, wenn man die Ausbeute an Nitroglyzerin feststellt. In diesem Falle muß natürlich die Menge des in Arbeit genommenen Glyzerins genau bekannt som, was man am besten durch Zurückwiegen des Becherglases feststellt. Gefahrlich ist es, die letzten Reste des Glyzerins mit dem Gemisch von Nitroglyzerin und Sauren auszuspülen. Wenn die Scheidung des Nitroglyzerins im Scheidetrichter stattgefunden hat, wird das Sauregemisch möglichst vollständig abgezogen und das Nitroglyzerin vorsichtig umgeschwenkt, ohne jedoch zu schütteln, damit an der Wandung haftende Säuretropfen sich in eine Masse sammeln, die nun auch wieder abgezogen wird. Man wäscht das Nitroglyzeim mit etwas warmem Wasser (35 bis 40° C), dann ein- oder zweimal mit einer 20 proz. Sodalosung und hierauf wieder mit Wasser. Das Nitroglyzerin wird in eine 100-ccm-Burette gegeben, in der sich das mit übergeführte Wasser oben abscheidet. Die Anzahl eem wird abgelesen und mit 1,6, dem spezifischen Gowicht des Nitroglyzerins multipliziert, wodurch das Gewicht des Nitroglyzerins orhalten wird. Zur Kontrolle bestimmt man das spezifische Gewicht des erhaltenen Nitroglyzerins. Man kann natürlich auch das Nitroglyzerin vom Wasser in der Bürette abziehen und (nach Filtrieren über Salz) direkt wiegen. Es ist selbstverständlich, daß das so erhaltene Resultat nur einen Näherungswert gibt. Dieser ist jedoch für die Zwecke der technischen Analyse vollstundig ausreichend. Die Ausbeute an Nitroglyzerin sollte zum mindesten 207 bis 210%, betragen, je mehr, desto besser. Die in den Waschwassern enthaltene Menge Nitroglyzerin (die im großen durch die sogenannte Nachscheidung gewonnen wird) wird vernachlässigt. Die theoretische Ausbeute an Nitroglyzerin beträgt 246,7 %.

Das erhaltene Nitroglyzerin wird am besten zerstört, indem man

Das erhaltene Nitroglyzerin wird am besten zerstört, indem man im Hofe (nicht zu nahe an einem Gebäude) eine nicht zu dicke Schicht trockenen Sägemehls ausbreitet, und das Nitroglyzerin aus einem Scheidetrichter in dunnem Strahl zulaufen läßt, indem man die Sägemehlschicht entlang geht, damit keine Lache entsteht. Wenn man dann ein angezündetes Streichholz dem einen Ende des mit Nitroglyzerin getränkten Sägemehls nähert, bronnt die Masse langsam und ohne Gefahr ab. Die abgezogenen Säuren zerstört man am besten ebenfalls in ähnlicher Weise. — Wenn die Säuren auf das Sägemehl tropfen, tritt häufig eine heftige Reaktion ein; hiermit ist jedoch keine Gefahr verbunden, falls man das Nitroglyzerin sorgfältig abgeschieden hat.

Der Nobel-Test. In Deutschland sind in erster Linie die von der Dynamit-A. G. vorm. Alfred Nobel & Co. in Hamburg für Dynamitglyzerin aufgestellten Qualitätsbedingungen, der sogen. Nobel-Test, maßgebend. Sie lauten:

Spezifisches Gewicht. Das spezifische Gewicht soll nicht weniger als 1,262 bei $^{15,5}_{15,5}$ sein.

Reaktion. Das Glyzerin muß gegen Lackmuspapier neutral reagieren.

Farbe und Geruch. Das Glyzerin muß von heller Farbe sein, und darf bei 100°C keinen unangenehmen Geruch haben

Reinglyzeringehalt. Das Glyzerin darf nicht weniger als $98^1/_9^0/_0$ Reinglyzerin enthalten, welches nach der Internationalen Standard-Azetin-Methode 1911 für Rohglyzerin bestimmt wird.

Feuchtigkeit. Das Glyzerin darf nicht mehr als 1,5 °/₀ Feuchtigkeit enthalten, festgestellt nach der Internationalen Standard-Methode für Rohglyzerin 1911.

Chloride Das Glyzerin darf nicht mehr als 0.01^{0} Chloride enthalten, berechnet als NaCl.

Asche. Der Aschengehalt darf nicht mehr als $0.05~^{0}/_{0}$ betragen.

Ammoniaksilbernitrat-Prüfung. Wenn 10 ccm einer 10 proz. Lösung von Glyzerin mit 10 ccm einer 10 proz. Ammoniaklösung gemischt, und 10 ccm einer 10 proz. Silbernitratlösung hinzugefugt werden, die Mischung sodann auf 60° erhitzt und 10 Minuten der Dunkelheit ausgesetzt wird, so darf keine wahrnehmbare Reduktion von Silber eintreten.

Verseifungswert. Der Verseifungswert, welcher wie folgt festgestellt wird, darf 0,1 °/0 Na₀O nicht überschreiten

100 g des Musters werden in einem Flaschchen gewogen, 3 ccm Normal-Natronlauge und 200 ccm kochenden Wassers frei von CO₃ hinzugefugt, das Fläschchen wird dicht verkorkt und eine Stunde lang auf ein kochendes Wasserbad gestellt, dann abgekuhlt und der Überschuß von Alkali mit Normalsäure zurücktitriert, wobei Phenolphthalein als Indikator benutzt wird.

Der Aetna Standard. Zu den maßgebenden Firmen der Glyzerinverbraucher in den Vereinigten Staaten gehörte fruher die Aetna Explosives Company. I. Fred. Hinkley hat 1904 in "Soap Gazette and Perfumer" den "Aetna Standard for refined Glycerine" veröffentlicht. Diese Firma ist kürzlich in Liquidation getreten und hat ihre Glyzerinbestände an die Hercules Powder Co. in Welmington verkauft. Bei der genannten Firma gelten die folgenden Vorschriften für Dynamitglyzerin:

Spezifisches Gewicht, nicht weniger als 1,262 bei $\frac{15^{\circ}}{15^{\circ}}$.

Geruch: schwach, kein schlechter Geruch.

Farbe: nicht dunkler als strohgelb.

Säuregehalt: wenn 50 ccm Glyzerin mit 100 ccm kohlensäurefreiem destilliertem Wasser vermischt und ca. ¹/₂ ccm Phenolphthaleinlösung (5 g auf 1 l 50 proz. Alkohol) zugesetzt werden, so darf zur Neutralisation nicht mehr als 0,30 ccm Normalsalzsäure oder 0,30 ccm Normalnatronlauge erforderlich sein

Asche: nicht über $0,10^{\circ}/_{\circ}$

Chlor: nicht über $0.01^{0}/_{0}$, berechnet aus einer volumetrischen Bestimmung des Chlors in der wässerigen Lösung des Verbrennungsrückstandes.

Silberprobe: 10 ccm des Glyzerins, vermischt mit dem gleichen Volumen einer 10 proz. Silbernitratlosung und dann ins Dunkle gestellt, darf innerhalb 10 Minuten weder einen Niederschlag geben noch die Flüssigkeit dunkel farben.

Durchschnittsmuster müssen bei Ankunft der Wagenladungen gezogen werden, und sorgfältig ausgeführte Analysen schaffen die Gewißheit, daß das Glyzerin obigen Bedingungen entspricht.

Der Chefchemiker der Hercules Powder (o. erwahnt schließlich noch, daß die Herstellung und Raffinierung des Dynamitglyzerins von den Glyzerinfabriken so sorgfältig gehandhabt wird, daß Klagen über die Beschaffenheit äußerst selten vorkommen. — Was bei obiger Vorschrift über die Lieferung von Dynamitglyzerin dem Nobeltest gegenüber auffallt, ist die Hinweglassung der Bestimmung bzw. Höhe des Reinglyzerins. Ein Destillatglyzerin von obiger Reinheit und Dichte entspricht einem gewissen Reinglyzeringehalte, der sich nicht durch andere Körper vortäuschen laßt, ohne die allgemeine Vorschrift zu übergehen.

3. Pharmakopöeglyzerin.

Nach dem Urteil von J. Kellner¹) besitzen wir ein absolut chemisch reines Glyzerin nicht, wir kommen einem solchen nur nahe. Man braucht ja nur einmal Einblick zu nehmen in die Pharmakopoevorschriften der verschiedenen Länder und selbst, wenn diese erreicht werden, so sind oder können noch immer Spuren von Fremdstoffen organischer Natur darin vorhanden sein, die alle zu erfassen uns heute gar nicht möglich ist. Chemisch reine Glyzerine, auch wenn diese den Anforderungen der Pharmakopöevorschriften entsprechen, mussen auch physikalischen Prüfungen standhalten wie Viskositäts- und Refraktometermessungen. Was dagegen die in den einzelnen Pharmakopöevorschriften verschieden vorgeschriebene Dichte mit der Qualität, chemisch rein, zu tun hat, ist unerklärlich. Einstweilen bezeichnen wir als "chemisch rein" ein Glyzerin, das den Vorschriften der Pharmakopöen der verschiedenen Länder nicht genau dieselben sind, bringen wir

¹⁾ Zeitschr. d. deutsch Ol- u. Fettind. 1920, 44, S. 677.

nachstehend die Vorschriften einer größern Anzahl von Pharmakopöen zur Kenntnis.

a) Deutsche Pharmakopöe.

Das Deutsche Arzneibuch, V. Aufl., 1910 schreibt vor: Klare, farblose, süße, sirupartige Flüssigkeit, die bei großen Mengen einen schwach wahrnehmbaren, eigenartigen Geruch besitzt und in jedem Verhältnis in Wasser, Weingeist und Ätherweingeist, nicht aber in Äther, Chloroform und fetten Ölen löslich ist und Lackmuspapier nicht verändert.

Spez. Gew. 1,225 bis 1,235.

Verreibt man einige Gramm Glyzerin zwischen den Händen, so darf kein Geruch wahrnehmbar sein.

Eine Mischung von 1 ccm Glyzerin und 3 ccm Zinnchlorürlosung darf innerhalb einer Stunde keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Die wässerige Lösung (1 + 5) darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Schwermetalle) noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), Silbernitratlösung (Salzlösung), Ammoniumoxalatlösung (Kalziumsalze) oder Kalziumchloridlösung (Oxalsaure) verändert werden. Die wässerige Lösung (1 + 5) darf nach Zusatz einiger Tropfen Salzsaure durch Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze).

5 ccm Glyzerin müssen, in offener Schale bis zum Sieden erhitzt und angezündet, bis auf einen dunklen Anflug verbrennen (fremde Beimengungen, Rohrzucker); bei weiterem Erhitzen darf kein oder ein nur unwägbarer Ruckstand hinterbleiben. Wird eine Mischung von 1 ecm Glyzerin und 1 com Ammoniakflussigkeit im Wasserbade auf 60° erwarmt, so darf sie sich nicht gelb farben (Akrolein), wird sie nach dem Entfernen vom Wasserbad sofort mit 3 Tropfen Silbernitratlösung versetzt, so darf innerhalb 5 Minuten weder eine Färbung noch eine braunschwarze Ausscheidung eintreten (reduzierende Stoffe).

Die Mischung von 1 cem Glyzerin und 1 cem Natronlauge darf beim Erwärmen im Wasserbade sich weder fürben (Traubenzucker) noch Ammoniak (Ammoniumverbindungen) oder einen Geruch nach leimartigen Stoffen entwickeln.

Wird eine Mischung von 50 com Glyzerin, 50 com Wasser und 10 com $^1/_{10}$ -Normalkalilauge eine Viertelstunde im Wasserbade erwärmt, so müssen zum Neutralisieren der abgekühlten Flüssigkeit mindestens 4 com $^1/_{10}$ -Normalsalzsaure erforderlich sein, Phenolphthalein als Indikator (Fettsaureester).

5 ccm Glyzerin dürfen sich beim Kochen mit 5 ccm verdünnter Schwefelsaure nicht gelb färben (Schönungsmittel).

b) Österreichische Pharmakopöe.

Die Österreichische Pharmakopöe gibt die folgenden Vorschriften:

Glycerinum. Glyzerin $[OH_{g}(OH).CH(OH).CH_{g}(OH)]$, Mol. Gew. 92.064.

Aussehen und allgemeine Eigenschaften: Klare, geruchlose und farblose, sirupdicke Flüssigkeit von süßem Geschmack und neutraler Reaktion. Zur Prüfung auf Farblosigkeit und Klarheit betrachte man es in einem Standzylinder aus weißem Glase durch eine dicke Schicht gegen weißes Papier. Löslich in jedem Verhältnis mit Wasser und Weingeist, unlöslich in Äther und Chloroform.

Reinheitsproben. Spez. Gew. 1,25, das nach den Angaben des allgemeinen Teiles mit dem Piknometer bei 15° zu bestimmen ist. Das spezifische Gewicht von 1,25 entspricht einem Gehalt von 5°/₀ Wasser, wasserfreies Glyzerin besitzt das spez. Gew. 1,264. Es ist dadurch minimal ein Gehalt von 95°/₀ Glyzerin gefordert. Gehalt an Säuren oder Alkalien: Eine Lösung in dem

Gehalt an Säuren oder Alkalien: Eine Lösung in dem gleichen Volumen Wasser darf zugetropfter Lackmustinktur weder ausgesprochen rote noch blaue Färbung verleihen, der violette Farbenton

muß bestehen bleiben.

Schwermetalle: Man löse 10 ccm Glyzerin in 50 ccm Wasser. Von dieser Lösung 1 5 sind je 10 ccm zu den folgenden Proben zu verwenden. Auf Zusatz starken Schwefelwasserstoffwassers darf keinerlei Färbung oder Fällung erfolgen. Braunfärbung wurde Kupfer oder Blei zeigen. Mit Schwefelammonium darf weder eine Veränderung der gelben Farbe des Schwefelammonium noch eine Trubung eintreten.

Ein grüner Stich würde auf Spuren von Eisen deuten.

Schwefelsäure Auf Zusatz von 1 com Bariumnitratiosung darf nach längerem Stehen keine weiße Trübung entstanden sein.

Kalksalze: Mit Ammoniumoxalat wie bei Schwefelsaure zu prüfen.

Chloride: Mit 1 com Silbernitratlösung darf nach einiger Zeit höchstens eine weiße Opaleszenz auftreten. Spuren sind gestattet.

Arsen: 1 com Glyzern wird mit 3 com Zinnehlerurlösung versetzt. Vergleicht man die Lösung nach 1 Stunde mit einer mit Wasser ebenso verdunnten Zinnehlerurlösung durch die Lange des Probierrehres gegen weißen Hintergrund, so darf keine dunklere Färbung der Glyzerinlösung bemerkbar sein. Das elementar ausgeschiedene schwarze Arsen erzeugt Bräunung.

Gummi, Salze usw.: 1 com Glyzerin soll sich in 3 com 90 proz.

Alkohol klar lösen.

Traubenzucker, Ammoniumsalze und Leimsubstanzen Wird 1 cem Glyzerin mit 1 cem Natronlauge versetzt und erwärmt, so darf weder eine Färbung, noch ein Geruch nach Ammoniak oder leimartigen Substanzen auftreten Traubenzucker würde gelbe bis braune Färbung verursachen; Ammoniaksalze oder Leimbeimengungen würden einen charakteristischen Geruch liefern; reines Glyzerin bleibt farblos und geruchlos.

Flüchtige Fettsäuren: 1 com Glyzerin wird mit 1 com verdunnter Schwefelsäure gelinde in einem Wasserbade auf 40 bis 50° erwärmt. Die Lösung darf keinen unangenehmen, ranzigen Geruch

aufweisen. (Fettsäuren, von der Darstellung herrührend, ungenügend gereinigtes Glyzerin.)

Reduzierende Substanzen, Akrolein: 1 ccm Glyzerin wird mit 1 ccm Ammoniak in einem Probierrohr gemengt und dieses durch einige Minuten in ein auf 60° erwärmtes Wasserbad eingestellt. Sofort nach dem Herausnehmen werden 3 Tropfen Silbernitratlösung unter Schütteln zugesetzt. Nach 5 Minuten darf weder dunkle Färbung noch Bräunung aufgetreten sein. Akrolein (CH₂·CH.CHO) reduziert als Aldehyd die ammoniakalische Silberlösung. Auch andere reduzierende Verunreinigungen können Schwärzung herbeiführen.

Traubenzucker und Rohrzucker: Man löse 10 com Glyzerin in 40 com Wasser. Werden 10 com dieser Lösung mit gleichem Volumen Fehlingscher Lösung gekocht, so darf keine Abscheidung von rotem Kupferoxydul eintreten. (Traubenzucker.) Eine geringe Reduktion ist durch einen rötlichen Stich merklich, wenn man gegen schwarzen Hintergrund betrachtet. 20 com der Lösung 1:5 werden in einem Kölbehen mit 5 com Salzsäure versetzt und unter Rückflußkühlung, wozu ein aufgesetztes Glasrohr dient, durch eine halbe Stunde zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen und Versetzen mit Natronlauge bis zur alkalischen Reaktion werden 10 com wie früher durch Kochen mit Fehlingscher Lösung geprüft. Rohrzucker reduziert als solcher nicht. Durch Inversion (Aufspaltung durch Kochen mit verdünnten Sauren) wird Rohrzucker zu je einem Molekul Traubenzucker und Fruchtzucker aufgespalten; der gebildete Invertzucker scheidet aus Fehlingscher Lösung beim Kochen Kupferoxydul ab.

Anorganische Verunreinigungen: 5 ccm Glyzern werden in einer Platinschale über freier Flamme erhitzt, wobei das Glyzern Feuer fängt und verbrennt Es soll nur eine geringe Menge schwer verbrennlicher Kohle zurückbleiben, welche bei genugend langem Erhitzen vollstandig verbrennen muß. Ein geringer Anflug von Kohle bleibt auch beim Verbrennen von reinem Glyzerin zurück Würde viel Kohle hinterbleiben, so würde dies auf Zucker weisen. Der verbleibende Anflug muß vollkommen verbrennbar sein.

Der Kommentar zur achten Ausgabe der Österreichischen Pharmakopoe aus dem Jahre 1906 sagt folgendes:

Glyzerin ist eine klare, farb- und geruchlose, suß schmeckende Flüssigkeit von Sirupkonsistenz, dem spez. Gewicht 1,25, neutraler Reaktion, in Wasser und Weingeist in jedem Verhältnisse loslich, in Äther und Chloroform nicht löslich. Auf dem Platinblech erhitzt, verbrennt es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Die wässerige Lösung (1:5) darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser noch durch Schwefelammonium, noch durch salpetersaures Barium, noch durch oxalsaures Ammonium verändert, noch durch salpetersaures Silber mehr als opalisierend getrübt werden.

1 com Glyzerin mit 8 com Zinnehlorürlösung gemischt darf innerhalb einer Stunde eine dunklere Färbung nicht annehmen.

Wird 1 ccm Glyzerin mit 1 ccm Natronlauge erhitzt, so darf sich die Mischung nicht färben, noch darf sie nach Ammoniak oder nach Leim riechen. Wird 1 ccm Glyzerin mit 1 ccm verdunnter Schwefelsaure gelinde erwärmt, so darf kein unangenehm ranziger Geruch auftreten

Je 1 ccm Glyzerin und Ammoniak, im Wasserbade auf 60° erwärmt, sollen auf Zusatz von 3 Tropfen Silbernitratlösung innerhalb 5 Minuten weder gefärbt noch schwärzlich getrübt werden.

Wässerige Glyzerinlösung (1·5) darf weder für sich noch nach halbstündigem Erwärmen mit verdünnter Salzsäure und darauffolgendem Übersättigen mit Natronlauge in der alkalischen Kupfertartratlösung beim Kochen Reduktion bewirken.

c) Schweizer Pharmakopöe.

In der Schweizer Pharmakopöe lautet der Artikel Glycerinum: Klare, farb- und geruchlose, sirupartige, neutrale, rein suß und nicht kratzend schmeckende Flüssigkeit, welche sich in jedem Verhältnisse mit Wasser, Weingeist oder Atherweingeist, nicht aber mit Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol oder fetten Ölen mischt Beim Erhitzen entwickelt Glyzerin stechend riechende Dampfe. Sein spez. Gewicht betragt 1,224 bis 1,235, entsprechend einem Gehalte von 84 bis $88^{\,0}/_{0}$ wasserfreiem Glyzerin.

Schwefelwasserstoff, Bariumnitrat, Ammoniumoxalat, Kalziumchlorid dürfen die Lösung (1 5) nicht verandern, durch Silbernitrat werde sie hochstens schwach getrübt. Wird eine Mischung von 1 g Glyzerin und 1 com Ammoniak im Dampfbade auf 60° orwarmt und dann sofort mit 3 Tropfen Silbernitrat versetzt, so soll innerhalb 5 Minuten in dieser Mischang weder eine Färbung noch eine braunschwarze Ausscheidung erfolgen (Ameisensäure, Akrolein) Wird 1 ccm Glyzerin mit 3 ccm Zinnchlorur versetzt, so darf sich die Mischung im Laufe einer Stunde nicht dunkler färben. Mit verdunnter Schwefelsaure erwärmt, darf Glyzerin keinen ranzigen Geruch verbreiten (Buttersäure); wird dann die Mischung längere Zeit auf dem Dampfbade erhitzt, so trete keine Bräunung ein (Zucker). Mit Natronlauge erwärmt, darf Glyzerin weder Ammoniak entwickeln noch sich färben. Werden 5 com Glyzerin mit 1 ccm Kupfersulfatlösung (1.20) und 5 ccm Natronlauge versetzt, so entstehe eine klare blaue Flüssigkeit, aus welcher sich beim Erhitzen rotes Kupferoxydul nicht abscheiden darf.

5 g Glyzerin sollen nach dem Verbrennen einen wagbaren Ruckstand nicht hinterlassen.

d) Französische Pharmakopöe.

Das französische Gesetz von 1909 sagt über Apothekerglyzerin (Glycerinum) (C.H.O.—CH.OH.)

$$\begin{pmatrix} C_8 H_8 O_8 = C H_2 \cdot O H \\ C H \cdot O H \\ C H_2 \cdot O H \end{pmatrix}$$
:

Glyzerin stammt aus der Spaltung von neutralen Fetten; man remigt es durch Destillation im luftleeren Raum und durch Kristallisation.

Eigenschaften: In reinem Zustande stellt es eine Flüssigkeit von sirupartiger Dicke dar, die sich ölig anfühlt, farblos und in der Kälte geruchlos ist, einen Geschmack hat, der zuerst warm, dann milde suß ohne scharfen oder bitteren Nachgeschmack ist. Die Dichte ist 1,264 bei plus 15°C. Es kristallisiert in großen orthorhombischen Prismen mit einer Dichte von 1,261, die bei plus 20° schmelzen; jedoch bleibt es meistens in Lösung, sogar unter 0 Grad, wenn man nicht etwa die Kristallisation begünstigt.

Glyzerin ist in allen Verhaltnissen mit Wasser und Alkohol mischbar. Es ist unlöslich in Äther, Chloroform, Fetten, Ölen und Essenzen. Darin unlöslich sind Kampher, Phenole, Salizyl, Fettsauren und Harze Darin löslich sind: Mineralsäuren, Ätzalkalien, Kodein, einige Metalloide und eine große Anzahl Salze wie Natronborat, Eisenchlorur, Silber- und Quecksilbernitrat. In gleicher Weise sind löslich. Zucker, Kreosot, Phenol, Farbstoffe, Pflanzensäfte, Extrakte, Seife, nicht harzige Farben. Seine Lösekraft ist der des Wassers und des Alkohols ähnlich. Es läßt sich mit einer großen Zahl von Arzneimitteln verdunnen.

Völlig von Wasser befreit, ist das Glyzerin reizwirkend und sogar leicht ätzend. Es verhert diese Eigenschaft, wenn man ihm $10^{\,0}/_0$ Wasser hinzufügt.

(dlyzerin ist gogen Lackmus neutral und im Lichte unveranderlich

Erwarmt, entwickelt es einen eigenartigen Geruch, kommt bei plus 290° zum Sieden, wobei es sich durch Wasserabgabe verandert. In luftleerem Raum kocht es ohne Veranderung bei plus 170°

Seine Zersetzung durch die Würme liefert das Akrolein, dessen scharfer Geruch charakteristisch ist.

Es verbrennt ohne Ruckstand. Sein Dampf brennt in der Luft mit einer blaulichen, wenig leuchtenden Flamme

Apotheker-Glyzerin enthält ungefahr $2^0/_0$ Wasser; der feuchten Luft überlassen kann es bis zu einem Viertel seiner Menge Wasser anziehen.

Es verbindet sich mit Säuren zu Äthern.

Glyzerın widersetzt sıch der Fällung einiger Metalloxyde, wie Eisenoxyd, Kupferoxyd, Wismutoxyd usw.

Prufungen: Apotheker-Glyzern soll mindestens eine Dichte von 1,256 bei plus 15° haben. Es soll klar sein, geruchlos, selbst wenn man es zwischen den Händen reibt, neutral gegen Lackmus und ohne Rückstand brennbar (feste Stoffe). Gemischt mit zwei Teilen 95 proz. Alkohol, soll es eine klare Lösung geben (fremde Stoffe).

Man mische in einem Glaskolben 50 com Glyzerin mit 100 com Wasser und 10 g Schwefelsäure, setze auf den Kolben einen Kühler und lasse diese Mischung dann 10 Stunden kochen. Nach dem Abkühlen darf die Flüssigkeit keine Flecke im Marshischen Apparat geben (Arsenik).

Das mit einem gleichen Teil Wasser verdünnte Glyzerin darf sich mit Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium nicht färben (Metalle). Es darf keinen Niederschlag mit Oxalsäure (Kalk), Bariumchlorid (Sulfat) und Silbernitrat (Chloride) geben.

Glyzerin darf nichts an Äther abgeben (flüchtige Fettsburen, nicht verseifte Fette). Es darf sich nicht farben, wenn man es mit gleichen Teilen konzentrierter Schwefelsäure mischt (organische Stoffe). Mit 95 proz. Alkohol und chemisch reiner Schwefelsäure erwärmt, darf es keinen Äthylbuthyläther geben, der an seinem erdbecr- und ananasartigen Geruch erkennbar ist (Buttersäure).

Mit dem gleichen Teil Wasser verdünnt und mit Natronlauge versetzt, darf es in der Wärme die wasserige Lösung von Silbernitrat

nicht reduzieren (Ameisensäure).

Dichten der Mischungen von Wasser und Glyzerin bei 20°, Dichte des Wassers bei plus 20° == 1.

Wasser auf 100 Teile Mischung	Dichte	Wasser	Dichte	Wasser	Dichte
0	1,2685	7	1,2458	14	1,2264
1	1,2609	8	1,2426	15	1,2286
2	1,2583	9	1,2899	16	1,2209
8	1,2557	10	1,2372	17	1,2182
4	1,2531	11	1,2845	18	1,2155
5	1,2505	12	1,2818	19	1,2128
6	1,2479	18	1,2291	20	1,2101

Unvereinbarlich. Salpetersäure, Chromsäure, Bichromat, Permanganat. Glyzerin gibt mit diesen oxydierenden Körpern energische, manchmal gefährliche Reaktionen.

e) Britische Pharmakopöe.

In der Britischen Pharmakopöe lautet der Artikel Glyzerin:

Glyzerın oder Glyzerol ist ein dreiwertiger Alkohol $[C_gH_5(OH)_g]$ verbunden mit einem kleinen Prozentsatz Wasser; es wird durch die Einwirkung von Alkalien oder von überhitztem Dampf auf Fette und fette Öle erhalten.

Eigenschaften und Prüfungsmittel: Eine klare, farblose, sirupartige Flüssigkeit von süßem Geschmack; geruchlos, mischbar mit Wasser und 90 proz. Spiritus, neutral gegen Lackmus; unlöslich in Äther, Chloroform und fetten Ölen. Es zieht Feuchtigkeit an, wenn es der Luft ausgesetzt wird. Wird es durch Hitze zersetzt, so entwickeln sich in hohem Grade reizende Dämpfe. Spezifisches Gewicht 1,260. Es darf bei Behandlung mit Blei-, Kupfer-, Arsen-, Eisen-, Kalzium-, Kalium-, Natrium-, Ammonium-, Chlorverbindungen oder schwefelsauren Salzen keine charakteristische Reaktion zeigen und

wenn es mit weinsteinsauren Kalium-Kupfersalzen im Überschuß durch Kochen behandelt wird, keinen roten Niederschlag hinterlassen, selbst wenn es vorher angesäuert und gekocht worden ist (Fehlen von Trauben- und Rohrzucker). Es darf bei gewöhnlicher Temperatur in der Farbe nicht dunkel werden, wenn es mit einer gleichen Menge Ammoniaklösung und einigen Tropfen Silbernitratlösung gemischt wird. Wenn es mit einer gleichen Menge Schwefelsäure geschuttelt und die Mischung kühl aufbewahrt wird, so darf sich weder eine Färbung noch die geringste Strohfärbung ergeben (Fehlen von fremden organischen Stoffen). Wenn es mit einer Mischung gleicher Teile von 90 proz. Spiritus und verdünnter Schwefelsäure langsam erhitzt wird, darf sich kem Fruchtgeruch entwickeln (Fehlen von Buttersäure). Wenn 2 cem mit 5 cem einer Mischung von einem Teil Salzsäure und 7 Teilen Wasser verdünnt werden, 1 g reines Zink zugesetzt und das Ganze in ein langes Reagensglas gegeben wird, dessen Öffnung mit Filtrierpapier, das zuvor mit ein oder zwei Tropfen Quecksilberchloridlösung befeuchtet und danach getrocknet war, bedeckt wurde, so darf sich auf dem Filtrierpapier selbst nach 15 Minuten noch kein gelber Fleck zeigen (Arsengrenze). Wenn es in einem offenen Tiegel erhitzt wird, so erzeugt es beißende Dämpfe und verflüchtigt schließlich, ohne Asche zurückzulassen (Fehlen von festen mineralischen Stoffen).

f) Die Pharmakopöe der Vereinigten Staaten von Nordamerika.

Glycerinum, Glyzerin, Glyzerol, ist eine Flüssigkeit, die bei der Spaltung der pflanzlichen und tierischen Fette und fetten Öle erhalten wird, und nicht weniger als 95% reines Glyzerin enthalten darf, einen dreiatomigen Alkohol (CH,OH CHOH.CH,OH) Es bildet eine klare, farblose Flüssigkeit von dicklicher, sirupartiger Konsistenz, schlupfrig anzufuhlen, geruchlos, von sußem Geschmack. Im Munde ruft es ein Wärmegefühl hervor. Der Luft ausgesetzt, zieht es Feuchtigkeit an Das spezifische Gewicht darf nicht weniger als 1,246 bei 25°C (77°F) betragen.

Es ist in Wasser und Alkohol in allen Verhältnissen löslich. Ebenso ist es löslich in einer Mischung aus 3 Tln. Alkohol und 1 Tl. Äther, aber unlöslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Petroleumbenzin, Benzol und fetten und flüchtigen Ölen.

Das Glyzerin verflüchtigt sich aus seinen wasserigen Lösungen bei 100°C (212°F) langsam mit den Wasserdämpfen. Bei der Siedetemperatur verflüchtigen sich sehr rasch 70 bis 100°/0 Glyzerin. 95 proz. Glyzerin siedet bei 165°C (329°F), wasserfreies Glyzerin bei 290°C (554°F) ohne Zersetzung. Bei fortgesetzter Erhitzung wird es schließlich vollstandig zersetzt und zerstört.

Eine wässerige Glyzerinlösung verhält sich gegen Lackmus neutral. Wenn eine geschmolzene Boraxperle in der Schlinge eines Platindrahtes mit Glyzerin befeuchtet und dann in eine nicht leuchtende Flamme gehalten wird, so färbt sich letztere vorübergehend lebhaft grün.

5 ccm Glyzerin in einer offenen Porzellan- oder Platinschale bis zum Sieden erhitzt und dann allmählich angezündet, soll verdampfen und verbrennen und nicht mehr als einen dunklen Fleck hinterlassen. der bei stärkerem Erhitzen ganz verschwinden muß (Abwesenheit von mineralischen Verunreinigungen).

Wenn 5 ccm Glyzerin mit 50 ccm Wasser und 10 Tropfen Salzsäure in einem Gläschen vermischt, dann eine halbe Stunde im Wasserbade erhitzt und die heiße Flüssigkeit dann mit 2 com kaustischer Natronlauge und 1 com alkalischem weinsteinsauren Kupfer vermischt werden, so darf keine gelblichrote Trübung und kein Niederschlag innerhalb sechs Stunden entstehen (Abwesenheit von Zucker).

Werden 5 ccm Glyzerin mit dem gleichen Volumen konzentrierter Schwefelsäure in einem Reagensglase vermischt, so darf die Flüssigkeit, nachdem sie eine Stunde gestanden hat, eine Farbe annehmen, die nicht dunkler als gelb ist (Abwesenheit von verkohlbaren Sub-

stanzen).

Werden 5 ccm Glyzerin mit dem gleichen Volumen einer Mischung aus gleichen Teilen Alkohol und verdunnter Schwefelsäure vermischt und dann langsam erwarmt, so darf sich kein Fruchtgeruch bemerkbar

machen (Abwesenheit von Buttersaure).

Weder Farbung, noch Trübung, noch Niederschlag darf entstehen, wenn wasserige Glyzerinlösungen (1 10) versetzt werden mit Chlorbariumlosung (Schwefelsaure), Chlorkalzium (Oxalsaure), oxalsaurem Ammoniak (Kalziumsalze), salpetersausem Silber (Chlorverbindungen) oder ammoniakalischer Silbernitrat (Akrolein). Im letzten Falle ist das Reagensglas leicht zu verschließen, um es vor Verunreinigungen zu schutzen und so zu stellen, daß es vom Licht wahrend der letzten 5 Minuten nicht getroffen wird.

Wenn eine wässerige Lösung (1·20) mit Salzsäure angesauert wird, so darf es nicht die Reaktion für Schwermetalle geben.

5 ccm Lösung (1:10) darf nicht die modifizierte Gutzeitsche Reaktion fur Arsenik geben.

g) Japanische Pharmakopöe.

In der Japanischen Pharmakopöe, 3. Ausgabe, heißt es Glycerinum ($C_3H_8O_3=92,08$): Eine klare, farblose, geruchlose, sirupartige Flüssigkeit mit sußem Gsschmack, in allen Teilen auflösbar in Wasser, Spiritus, Spiritusäther, jedoch unauflösbar in Äther, Chloroform und fetten Ölen. Spezifisches Gewicht: 1,225 bis 1,235.

Wenn 1 ccm Glyzerin mit 3 ccm Zinnehlorurlösung gemischt werden, so darf die Mischung keine dunkle Färbung innerhalb einer

Stunde annehmen.

Wenn 1 Teil davon mit 5 Teilen Wasser verdünnt wird, so reagiert diese Lösung neutral und zeigt mit einer Schwefelwasserstoff-, Bariumnitrat-, oxalsaurem Ammoniak- oder Kalziumchloridlösung keine Änderung. Diese Lösung darf, mit einer Silbernitratlosung versetzt, nichts mehr als eine opaleszierende Färbung annehmen.

Wenn man 5 com davon erhitzt und anzündet, so müssen sie vollständig verbrennen und nur einen schwarzen Anflug hinterlassen, welcher bei weiterem Verbrennen keinen festen Rückstand zurücklassen darf.

Wenn davon eine Mischung von 1 g Glyzerin und 1 ccm Ammoniakwasser auf 60°C im Wasserbad erwärmt wird und 3 Tropfen Silbernitratlösung rasch zugesetzt werden, und das Ganze beiseite gestellt wird, so darf sich innerhalb 5 Minuten weder eine Färbung noch ein bräunlichschwarzer Niederschlag bilden.

Wenn 1 ccm davon mit 1 ccm Natriumhydroxydlösung erwärmt wird, so darf die Mischung sich weder färben noch darf sie nach Ammoniak oder Leim riechen.

Wenn 1 ccm davon mit 1 ccm verdünnter Schwefelsäure maßig erwärmt wird, so darf sich kein unangenehmer ranziger Geruch entwickeln.

III. Die Untersuchung des Glyzerins.

Bei der Untersuchung von Glyzerin können verschiedene Aufgaben zu lösen sein. Es kann der Gehalt an reinem, wasserfreiem Glyzerin zu bestimmen sein, es konnen Verunreinigungen, die ihm von seiner Herstellung anhaften oder unabsichtlich beigefugt wurden, qualitativ oder quantitativ zu ermitteln sein, und das Glyzerin kann schließlich darauf zu prufen sein, ob es fur bestimmte Zwecke sich eignet Die Prufungsmethoden sind teils chemisch, teils physikalisch; doch überwiegen bei weitem die ersteren

Von den chemischen Methoden die zur Festsetzung des Reinglyzerins dienen, sind erwähnenswert

das Permanganatverfahren,

das Azetinverfahren,

das Bichromatverfahren,

das Isopropyljodidverfahren,

das Extraktionsverfahren.

das Eindampfverfahren und

das Destillationsverfahren.

Von den physikalischen Untersuchungsmethoden zur Bestimmung des Glyzerins kommen in Betracht: die Bestimmung des spezifischen Gewichtes, des Lichtbrechungsvermögens und der Dampfspannung, und neuerdings ist auch die Viskosität für die Prüfung des Glyzerins empfohlen. Diese Arten Glyzerinbestimmungen, die sich auf die physikalischen Eigenschaften gründen, kommen nur bei den destillierten Glyzerinen in Betracht.

A. Die Untersuchung der Rohglyzerine.

1. Bestimmung des Glyzeringehaltes.

Bei der Untersuchung der Rohglyzerine ist in erster Linie der Gehalt an Reinglyzerin, sodann aber auch die Art und die Menge der ihnen von ihrer Gewinnungsweise anhaftenden Verunreinigungen zu ermitteln, da von diesen ihre weitere Verwendbarkeit nicht unwesentlich abhängt. Vor allem ist es notwendig, ein richtiges Durchschnittsmuster zu beschaffen, da es natürlich nur an der Hand eines solchen möglich ist, ein richtiges Urteil zu gewinnen. Die Art des Probenehmens ist daher von großer Wichtigkeit. (Vgl. "Internationale Standardmethoden 1911").

a) Das Permanganatverfahren.

Das Permanganatverfahren ist ein Oxydationsverfahren, wobei das Glyzerin in stark alkalischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur mit Kaliumpermanganat zu Oxalsaure und Kohlensaure oxydiert wird nach der Gleichung:

$$C_3H_8O_3 + 3O_9 = C_2H_9O_4 + CO_9 + 3H_9O.$$

Darauf grundet sich die Glyzerinbestimmung, die zuerst von Wanklyn und Fox¹) vorgeschlagen, von Benedikt und Zsigmondy²) zu einer quantitativen Methode der Glyzerinbestimmung ausgearbeitet wurde.

Zur Durchführung der Glyzerinbestimmung in Fetten werden 2-3 g Fett mit Kalihydrat und reinem Methylalkohol verseift, der Alkohol verjagt, der Rückstand in Wasser gelost und die Seife mit Salzsäure zersetzt. Dann erwärmt man, bis sich die Fettseiuren klar abgeschieden haben. Bei flüssigen Fetten setzt man zwockmäßig etwas Paraffin hinzu, um die obenauf schwimmenden Fettskuren bei dem nun folgenden Abkühlen, welches durch Einstellen des Gefäßes in kaltes Wasser erzielt wird, zum Erstarren zu bringen Man filtriert in einen geräumigen Kolben, wascht gut nach, neutralisiert nach Zusatz eines Tropfens Methylorange mit Kalilauge und setzt noch 10 g Atzkali hinzu. Zur Bestimmung von Glyzerin in Rohglyzerin werden 0,2-0,3 g davon mit Wasser verdunnt und 10 g Atzkali zugegeben. Dann läßt man bei gewöhnlicher Temperatur soviel einer zirka 5 proz. Permanganatlösung zufließen, bis die Flüssigkeit nicht mehr grun, sondern blau oder schwirzlich gefürbt ist. Statt dessen kann man auch feingepulvertes Permanganat eintragen. Sodann erhitzt man zum Kochen⁸), wobei Manganhyper-oxyd ausfällt und die Flüssigkeit rot wird, und setzt soviel wässerige schweflige Säure hinzu, als zur vollständigen Entfärbung

¹⁾ Chem. Ztg. 1885, 9, 66. 9) Chem. Ztg. 1885, 9, 975.
6) Es 1st nicht ratsam, die Flüssigkeit längere Zeit im Kochen zu erhalten (Lewkowitsch).

notwendig ist. Man filtriert durch ein glattes Filter von solcher Größe, daß es mindestens die Halfte der ganzen Flüssigkeit auf einmal aufnehmen kann, und wäscht mit siedend heißem Wasser sehr gut aus. Die letzten Waschwasser sind häufig durch etwas Manganhyperoxyd getrübt; diese Trübung verschwindet aber bei dem nun folgenden Ansauern mit Essigsäure, indem die dadurch frei werdende schweflige Säure zur Wirkung gelangt. Das Filtrat wird mit Essigsaure angesäuert, wobei genügend schweflige Säure in Freiheit gesetzt wird, um das ausgeschiedene Mangandioxyd zu reduzieren, sodann auf 600 bis 1000 ccm verdunnt, fast zum Sieden erhitzt und mit 10 com einer 10 proz. Lösung von Kalziumchlorid gefällt. — Die angebene Menge von Kalziumchlorid ist deshalb einzuhalten, weil bei einem Überschuß betrachtliche Mengen von Kalziumsulfat niederfallen, welche die quantitative Bestimmung ungenau machen. - Der Niederschlag enthält neben oxalsaurem Kalk auch noch Kieselsaure. Es ist daher unzulässig, die Menge von Oxalsäure etwa aus dem Gewicht des nach dem Glühen erhaltenen Kalziumkarbonats oder Kalziumoxyds zu berechnen. Die Menge der Oxalsäure muß daher entweder volumetrisch bestimmt oder aus der Alkalinität des geglühten Ruckstandes berechnet werden. In letzterem Falle löst man den gegluhten Rückstand in einer genau abgemessenen Menge von 1/2 normaler Salzsäure und titriert mit 1/3 normaler Kalilauge zurück, wobei Methylorange als Indikator anzuwenden ist. 112,2 Teile Kalihydrat entsprechen 92 Teilen Glyzerin.

Zu diesem Verfahren ist noch folgendes zu bemerken. Man verwendet bei Bestimmung des Glyzerins in Fetten zur Verseifung der Fette Methyl- und nicht Athylalkohol, weil der letztere bei gewissen Konzentrationen und einem bestimmten Alkaligehalte der Lösung durch Permanganat in Oxalsaure übergeführt wird. Es entstehen dadurch Fehler, die um so größer sind, je mehr Alkohol die Seife beim Eintrocknen zurückgehalten hat Bei wiederholtem Eindampfen unter Erneuerung des Wassers, um die letzten Reste des Alkohols zu vertreiben, wurde auch ein Teil des Glyzerins verloren gehen

Die Flussigkeit, welche zur Verarbeitung gelangt, enthält außer dem Glyzerin noch alle löslichen Fettsauren, die in dem Fette enthalten waren. Diese Säuren geben aber bei der Oxydation mit Permanganat nach der oben gegebenen Vorschrift weder Oxalsaure noch eine andere durch Kalk in essigsaurer Losung fällbare Säure, so daß ihre Gegenwart die Glyzerinbestimmung nicht beeinflußt.

Allen¹) hat das folgende, etwas modifizierte Verfahren vorgeschlagen Die Probe wird mit wässerigem Alkali in einem verschlossenen Kolben unter Druck verseift. Die Oxydation des Glyzerins wird, wie oben beschrieben, ausgeführt, doch wird zur Reduktion des Überschusses von Kaliumpermanganat Natriumsulfit verwendet. Die Flüssigkeit wird samt dem Überschuß von Mangansuperoxydhydrat in einen 500 ccm fassenden Kolben gegossen. Man füllt bis zur Marke auf und setzt 15 ccm heißes Wasser über die Marke

¹⁾ Comm. Org. Analysis II, S. 290.

hinaus zu, was zur Kompensation des Volumens des Niederschlags und für die Expansion der heißen Flüssigkeit erforderlich ist. Die Lösung wird hierauf durch ein trockenes Filter gegeben; 400 com des Filtrats werden nach dem Abkühlen genau abgemessen, mit Essigsaure angesäuert und mit Kalziumchlorid gefällt. Der Niederschlag wird abfiltriert, gut ausgewaschen und nach Durchbohrung des Filters in eine Porzellanschale gespult. Man verschließt hierauf den Trichterhals durch einen Kork und füllt das Filter mit verdünnter Schwefelsäure. Nach einigen Minuten läßt man die Schwefelsäure in die Schale laufen. Man setzt dann noch soviel verdünnte Schwefelsäure zu, wie erforderlich ist, um ihre Gesamtmenge auf die in 10 com konzentrierter Schwefelsäure enthaltene Menge zu bringen, erwärmt auf 60°C und titriert mit Kaliumpermanganat. Wendet man $^{1}/_{10}$ normale Permanganatlösung an, so entspricht jeder Kubikzentimeter 0,0045 g $\mathrm{C_{2}H_{3}O_{4}}$ oder 0,0046 g Glyzerin.

Johnstone 1) hat behauptet, daß bei Anwesenheit von Butter-

Johnstone¹) hat behauptet, daß bei Anwesenheit von Buttersaure das Permanganatverfahren zu falschen Resultaten führe, da diese Säure fast vollstandig in Oxalsaure übergeführt werde; Hehner und Mangold³) haben jedoch gezeigt, daß bei der von Benedikt und Zsigmondy angegebenen Arbeitsweise keine Oxalsäure gebildet wird. Der Irrtum von Johnstone findet seine Erklarung in der zuerst von Berthelot und spater auch von Mangold gemachten Beobachtung, daß Buttersaure nur dann Oxalsaure liefert, weim sie längere Zeit mit einem Überschuß von Kaliumpermanganat gekocht wird.

Ein Überschuß von schwefliger Saure ist sorgfaltig zu vermeiden, da sonst in Gegenwart von Mangansuperoxydhydrat die gebildete Oxalsaure durch die schweflige Saure weiter oxydiert wird. Diese Fehlerquelle wird vermieden, wenn man, wie Allen vorgeschlagen hat, Natriumsulfit statt schwefliger Säure verwendet. Wird das Mangansuperoxydhydrat durch Filtration entfernt, so kann beim darauf folgenden Ansäuern mit Essigsaure eine fernere Einwirkung auf die Oxalsaure nicht eintreten Da gegen Ende des Auswaschens geringe Mengen Mangansuperoxyd durch das Filter gehen und von der durch die Essigsaure freigemachten schwefligen Saure reduziert werden, und da ferner geringe Mengen Kalziumsulfit in dem ausgefällten Oxalat enthalten sein können, so ist es nach Lewkowitsch am besten, schweflige Saure oder selbst Sulfit vollständig zu vermeiden. Aus diesem Grunde schlägt Herbig³) vor, statt des Sulfits Wasserstoffsuperoxyd zu verwenden. Auch empfiehlt er, eine geringere Menge Kaliumpermanganat anzuwenden. Die Herbigsche Methode ist von Mangold4) geprüft; er empfiehlt die folgende Modifikation des Verfahrens von Benedikt und Zsigmondy: 2 bis 4 g Fett werden verseift. Das Filtrat von den abgeschiedenen Fettsauren, das etwa 300 com betragen soll, wird in einen Literkolben gebracht, worauf 10 g Kalihydrat und soviel einer 5 proz. Permanganatlösung

 ¹) Jour. Soc. Chem. Ind. 1891, S. 204.
 ⁸) Z. f. angew. Chem. 1891, S. 400.
 ⁸) Inaug.-Diss., Leipzig 1890.
 ⁴) Z. f. angew. Chem. 1891, 13.

zugesetzt werden, wie der $1^1/_{\rm g}$ fachen Menge der nach der Theorie fur die Oxydation des Glyzerins nötigen Menge (6,87 Teile KMnO_{\rm g} sind für 1 Teil ${\rm C_3H_8O_3}$ erforderlich) entspricht. Diese Operation wird in der Kälte und unter fortwährendem Schütteln ausgeführt Man läßt hierauf eine halbe Stunde bei gewöhnlicher Temperatur stehen und setzt genügend Wasserstoffsuperoxydlösung zu, um die Flüssigkeit vollstandig zu entfärben, wobei man jedoch einen Überschuß von Wasserstoffsuperoxyd verwendet. Sodann fullt man auf 1000 com auf, schüttelt um und filtriert 500 ccm durch ein trockenes Filter. Das Filtrat wird eine halbe Stunde erhitzt, um alles Wasserstoffsuperoxyd zu zerstören, auf 60° C abgekühlt, mit Schwefelsäure angesäuert und mit eingestellter Permanganatlösung titriert.

Später hat Herbig¹) angegeben, daß Korke und Gummistopfen bei dem Verfahren zu vermeiden sind, da sie bei seinen Versuchen zur Bildung von Oxalsäure geführt hatten.

Wenn die Glyzerinlosung andere Substanzen enthält, die bei der Oxydation Oxalsaure liefern, wie dies z B. bei stark oxydiertem Leinöl der Fall ist, so ist das Verfahren von Benedikt und Zsigmondy unbrauchbar. Bei der Darstellung von Glyzerin aus Fetten und Ölen, wie sie der Handel liefert, wird es stets mehr oder weniger Verunreinigungen enthalten, die zur Bildung von Oxalsaure führen können. Die in solchen Fallen obwaltende Unsicherheit beschrankt die Anwendbarkeit der Permanganatmethode in hohem Grade.

Noch unsicherer ist das Verfahren, das auf der Oxydation des Glyzerins durch Kaliumpermanganat in saurer Losung basiert. Hierbei wird das Glyzerin zu Kohlensaure und Wasser nach folgender Gleichung zerlegt

$$C_3H_8O_3 + 7O = 3CO_2 + 4H_9O$$
.

Wenn man chemisch reines Glyzerin vor sich hat, so gibt das Verfahren naturlich richtige Resultate, aber in allen ubrigen Fallen wurden sie so unsicher sein, daß es sich erubrigt, dergleichen Methoden hier vorzufuhren Wahrend das Verfahren von Benedikt und Zsigmondy nur fehlerhafte Resultate gibt, besonders wenn organische Substanzen vorhanden sind, die zu Oxalsaure führen, führt die Oxydation in saurer Lösung zu noch größeren Irrtumern, weil irgendeine andere organische Substanz zugegen sein kann, die ebenfalls Kohlensaure liefert

Das Permanganatverfahren gewührt nur dann genaue Ergebnisse, wenn außer Glyzerin keine in alkalischer Lösung zu Oxalsäure reduzierbare Stoffe zugegen sind. Zur Bestimmung des Glyzeringehalts der Rohglyzerine ist es daher nicht geeignet. Um es dazu verwenden zu können, müßte die mit Wasser verdunnte Probe zur Entfernung von Verunreinigungen erst mit Bleiessig gefällt, vom Niederschlag abfiltriert, das Filtrat mit Schwefelsäure gefällt und abermals filtriert werden.

¹⁾ Chem. Rev. 1903, 9.

b) Das Azetinverfahren.

Das Azetinverfahren¹) ist zur Glyzerinbestimmung von Lewko-witsch³), aber auch von anderen empfohlen. So sagt Verbeek³): "Die Azetinmethode liefert nur dann genaue Resultate, wenn die zu analysierende Substanz keine Bestandteile enthält, die außer Glyzerin ebenfalls azetyliert werden; dies ist jedoch nicht immer der Fall, so daß auch der Wert beim Azetinverfahren zu hoch ausfallen kann. Hierzu kommt, daß das Triazetin nicht nur durch Alkali, sondern auch, wenn auch nicht so schnell, durch heißes Wasser verseift wird, und dadurch kommt es, daß man, namentlich bei langsamem Arbeiten, leicht zu wenig Glyzerin findet. Fehler bis zu 40/0 des vorhandenen Glyzerins und darüber sind daher nichts Seltenes."

Anwendbar ist das Azetinverfahren nur dann, wenn das zu untersuchende Rohglyzerin nicht mehr als $50^{\circ}/_{\circ}$ Wasser enthalt. im anderen Falle muß es erst eingedampft werden, wobei immerhin die Moglichkeit vorhanden 1st, daß Verluste entstehen.

Diese Art der Glyzerinbestimmung beruht auf der Überfuhrung des Glyzerins in Triazetin nach der Gleichung

durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und nachherige Versoifung des gebildeten Triazetins.

Zur Ausführung des Verfahrens sind die folgenden Lösungen erforderlich: 1. halbnormale und normale Salzsäure, deren Titer genau bekannt sein muß: 2. verdünnte Natronlauge, die etwa 20 g Natronhydrat (NaOH) im Liter enthält — der Titer dieser Lösung braucht nicht genau bekannt zu sein —, 3. eine 10 proz. Natronlauge. Auch diese Lösung braucht nicht genau titriert zu sein.

Die Lösungen 2 und 3 werden am besten in großen Flaschen aufbewahrt, welche mittels Heberohres und Buretten, die ein seitliches Rohr haben, automatisch gefüllt werden konnen. Um Kohlensäureabsorption aus der Luft zu verhindern, verschließt man die Flaschen mit Natronkalkröhren, durch welche die Luft durchstreichen muß. Die Glyzerinbestimmung wird in folgender Weise ausgeführt:

Etwa 1,5 g des genau abgewogenen, aus dem Fett abgeschiedenen Glyzerins werden mit 7 bis 8 ccm Essigsaureanhydrid und 3 g wasserfreiem Natriumazetat in einem etwa 100 ccm fassenden Rundkölbchen, das mit einem Ruckflußkühler verbunden ist, 1½ Stunde lang gekocht. Alsdann läßt man das Gemisch etwas abkühlen, gießt 50 ccm warmes Wasser durch das Rohr des Kühlers in den Kolben

¹⁾ Benedikt u. Cantor, Z. f. angew. Chemie 1888, S. 460.
2) Lewkowitsch, Chem. Techn. u. Analyse der Öle usw., Bd. 1, S. 812, Braunschweig 1905.
3) Seifens.-Ztg. 1919, S 705.

und löst das gebildete Azetin durch Umschwenken auf. Wenn erforderlich, kann der Inhalt des Kolbens leicht erwärmt werden: man darf aber nicht bis zum Sieden erhitzen. Da das Triazetin mit Wasserdämpfen leicht flüchtig ist, so muß das Auflösen stattfinden, während der Kolben noch mit dem Ruckflußkühler verbunden ist. Die Lösung wird dann von einem stets vorhandenen flockigen Niederschlag, der die meisten Verunreinigungen des Glyzerins enthält, in einen weithalsigen Kolben von 500 ccm Inhalt abfiltriert und abkühlen gelassen. Nach Zusatz von Phenolpthalein wird die freie Essigsäure mit der verdünnten 2 proz. Natronlauge sorgfältigst neutralisiert. Während die Natronlauge einläuft, muß der Kolben fortwahrend umgeschwenkt werden, so daß freies Alkali sich nicht länger als durchaus erforderlich in den einzelnen Schichten der Lösung vorfinden kann. Der Neutralitätspunkt ist erreicht, wenn die schwachgelbliche Färbung der Lösung gerade in eine rötlichgelbe umschlägt. Würde man die Lösung etwa soweit titrieren, bis sie rot ist, so ist der Neutralitätspunkt bereits überschritten. Es ist dann am besten, den Versuch zu verwerfen; denn der Überschuß an Natronlauge kann nicht zurücktitiert werden, weil selbst bei Überschuß der geringsten Menge Alkali Verseifung eines Teiles Azetin eintritt. Der Farbenumschlag ist sehr charakteristisch und wird nach einiger Übung leicht erkannt. Hierauf läßt man 25 com der konzentrierten (10 proz) Natronlauge zulaufen und kocht 15 Minuten. Der Überschuß der zugesetzten Natronlauge wird mit titrierter Säure zurückgemessen. In genau derselben Weise werden in einem blinden Versuch 25 ccm der 10 proz. Natronlauge gekocht und mit der Normalsäure titriert. Die Differenz zwischen den beiden Titrationen, die übrigens auch raschest durchzuführen sind, entspricht der für die Verseifung des Triazetins erforderlichen Menge Alkalı. Hieraus errechnet man den Prozentgehalt an Glyzerin, wie das folgende Beispiel zeigt.

Abgewogen 1,5064 g Glyzerin, die, wie oben beschrieben, behandelt wurden. 25 com des starken Alkali erfordern 53,0 com Normalsalzsäure Die für die Rucktitration des Überschusses an Natronlauge verbrauchte Menge von Salzsäure sei 14,7. Für die Verseifung des Triazetin sind dann 53,0 — 14,7 = 38,3 com verbraucht. Da 1 com der Normalsäure $\frac{0,092}{3}$ = 0,03067 g Glyzerin entspricht, so enthält die Probe 0,03067 × 38,3 = 1,1746 g Glyzerin oder 77,97°/0.

Die "Internationale Standardmethoden 1911") haben das Azetinverfahren zur Feststellung des Glyzerins in Rohglyzerinen aufgenommen. Nach neueren Untersuchungen haben Tortelli und Caccharelli") auf Grund eines ausgiebigen Analysenmaterials gefunden, daß die Azetinmethode sowohl bei Rohglyzerinen als auch bei chemisch reinen Glyzerinen zu niedrige Resultate gibt.

¹⁾ Vgl. S. 847.

²) Vgl. S. 822

c) Das Bichromatverfahren.

Erhitzt man Glyzerin in schwefelsaurer Lösung mit Kaliumbichromat, so wird Glyzerin glatt zu Kohlensäure und Wasser oxydiert nach folgender Gleichung:

$$3C_{3}H_{8}O_{3} + 7K_{2}Cr_{2}O_{7} + 28H_{9}SO_{4} = 7K_{2}SO_{4} + 7Cr_{2}(SO_{4})_{8} + 9CO_{2} + 40H_{2}O.$$

Diese Methode wurde von Hehner¹) besonders ausgearbeitet. Das Bichromatverfahren, das vor dem Azetinverfahren den Vorzug hat, daß man das Glyzerin auch in verdünnten Lösungen ohne vorheriges Eindampfen bestimmen kann, wird wegen seiner leichten Ausführbarkeit viel benutzt; indessen lieferte es oft zu hohe Werte, da es nicht immer gelang, die organischen Verunreinigungen normaler Rohglyzerine vorher vollkommen abzuscheiden. An einer größern Reihe von Beispielen hat Lewkowitsch gezeigt, daß selbst bei verhältnismäßig reinem Glyzerin die Differenz zwischen dem Bichromatverfahren und dem Azetinverfahren 40/0 und mehr betragt (vgl. S. 326).

Die Analysendifferenzen Lewkowitschs beim Destillatglyzerin bestehen aus dem größeren Minderbefund zum wahren Glyzeringehalte beim Azetinverfahren und dem kleineren Mehrbefund der Bichromatverfahren, sie sind also keineswegs ihrer ganzen Größe nach als Fehlerquelle der Bichromatmethode anzusehen. Um den Glyzeringehalt in Destillaten festzustellen, wird gespindelt oder mittels Pyknometer die Dichte ermittelt und aus einer Tabelle der dazugehörige Glyzeringehalt abgelesen. Man findet im Gegenteil, daß die Bichromatmethode im allgemeinen knapp den Tabellenwort erreicht, also dort niemals zu hohe Werte zeigt. Der zu hohe Wert erscheint nur dort, wo die Ausfällung oxydabler Nichtglyzerine, vor der Oxydation der Rohglyzerine oder glyzerinhaltigen Wässer, nicht vollständig oder überhaupt nicht zu erreichen war. Wir wissen heute sehr gut, daß Zinksulfat nicht mehr das beste Mittel zur Ausfällung oxydabler Nichtglyzerine ist und nehmen schon andere Korper zu Hilfe, wie Silberoxyd und Bleiessig, wodurch wir sogar die Chloride vor der Oxydation ausscheiden und so auch den Einfluß auf den Oxydationswert normaler Glyzerine, den Chloride verursachen, ausschalten können. Über das Azetin- und Bichromatverfahren haben Tortelli und Caccharelli³) ein abschließendes Urteil auf Grund eines ausgiebigen Analysenmaterials gegeben, womit sie empfehlen, das Bichromatverfahren der Azetinmethode vorzuziehen, da letztere zu niedrige Werte auch bei chemisch reinem Glyzerin liefert.

Der Umstand, daß die Konvention der deutschen Glyzerinfabrikanten das Bichromatverfahren als konventionelle Methode angenommen hat, hat O. Heller³) veranlaßt, eine Arbeitsvorschrift

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1889, 4.

²) Chem Ztg. 37, 1918, S. 1505, 1574; 38, 1914, S. 8, 28, 46. ⁵) Seifenfabrikant 1910, S. 82

dafür auszuarbeiten, die als sehr brauchbar anerkannt ist und deshalb hier Platz finden möge.

Erforderlich sind hierfür: 1. Bleiessig (Liquor Plumbi sub-acetici des D. A. B. IV), 2. verdünnte Essigsäure (Acidum aceticum dilutum, spez. Gew. 1,041, D. A. IV), 3. saures chromsaures Kalium (analysenrein, Merok), 4. schwefelsaures Eisenoxydulammon (analysenrein, Merck), 5. destilliertes Wasser (chem. rein, D. G. IV), 6. konzentrierte Schwefelsäure (spez. Gew. 1,840, D. G IV), 7. verdünnte Schwefelsaure (100 com konzentrierte Schwefelsäure, 100 ccm destilliertes Wasser), 8. rotes Blutlaugensalz (analysenrein, Merck). An wässerigen Lösungen, die bei 15°C herzustellen und zu verwenden sind, sind erforderlich: a) Kaliumbichromatlosung, im Liter genau 74,86 g Kaliumbichromat und 150 com konzentrierte Schwefelsaure enthaltend, 1 ccm dieser Lösung entspricht 0,01 g $C_8H_5(OH)_8$, b) verdünnte Bichromatlösung, die im Liter 100 ccm der Bichromatlösung a enthalt, c) Eisenammonsulfatlösung, im Liter 240 g schwefelsaures Eisenoxydulammon und 100 com konzentrierte Schwefelsaure enthaltend, d) Lösung von rotem Blutlaugensalz 1 1000 in destilliertem Wasser Sie ist nicht vorrätig zu halten, sondern stets zum Gebrauch anzufertigen.

Die Einstellung der Eisenammonsulfatlösung geschieht wie folgt: 10 ccm derselben werden mit verdünnter Bichromatlösung unter gutem Umrühren versetzt, bis ein Tropfen der entstandenen Mischung mit etwas von der Lösung des roten Blutlaugensalzes beim Zusammensließen auf einer Porzellanplatte keine sichtbare Blaufallung mehr gibt Gewöhnlich entsprechen 10 ccm der Eisenlösung 40 ccm der verdunnten Kaltumbichromatlösung. Somit entspricht dann 1 ccm der Eisenlösung 0.4 ccm der starken Bichromatlösung a. Diese Einstellung der Eisenlösung ist vor jeder Analyse von neuem vorzunehmen.

Ausfuhrung der Analyse. Etwa 20 g Unterlauge, die aber, wenn wie folgt verfahren wird, keinesfalls mehr als 2 g Reinglyzerin enthalten durfen, bzw. 2 g Rohglyzerin, werden in einem Meßkolben von 200 com Inhalt genau eingewogen und mit verdünnter Essigsaure nahezu neutralisiert, wobei eine Ansauerung der Mischung unbedingt zu vermeiden ist. Hierauf wird mit destilliertem Wasser auf ein Volumen von ca. 50 ccm verdünnt und nach und nach unter Umschwenken Bleiessig zugesetzt, bis schließlich nach einigem Stehenlassen der Reaktionsflüssigkeit ein letzter Tropfen des Bleiessigs keinen Niederschlag mehr erzeugt. Man laßt dann etwa eine halbe Stunde ruhig stehen und füllt das Gemisch, unter Berücksichtigung der Temperatur von 15 °C, auf 200 com.

Von der gut durchgeschüttelten und abgesetzten Gesamtflüssigkeit wird ein Teil durch ein trockenes Filter abfiltriert. 20 ccm dieses Filtrats = 2 g Unterlauge werden in einen Erlenmeyer-Kolben von ca. 300 ccm Inhalt gebracht. Dann werden in nachfolgender Reihenfolge zugesetzt: 1. 30 ccm destilliertes Wasser, 2. 30 ccm verdünnte Schwefelsaure, 3. 25 ccm starke Bichromatlösung a. Dieses Gemisch wird 2 Stunden in ein siedendes Wasserbad eingehängt, wobei der Kolben mit einem kleinen Trichter bedeckt wird. Noch besser ist für diesen Zweck ein eingeschliffener Glasrohraufsatz von 30 cm Länge. Nach dem Erkalten des Reaktionsgemisches wird es mit der genau eingestellten Eisenlösung zurücktitriert, bis ein Tropfen des erstern mit einem Tropfen roter Blutlaugensalzlösung zusammenfließend Bläuung ergibt.

Ausrechnung: Sind z. B. zum Zurücktstrieren der oxydierten Flüssigkeit bzw. der darm im Überschuß vorhandenen starken Bichromatlösung 40 ccm der Eisenlösung verbraucht, so entsprechen diese $40 \times 0.4 = 16$ ccm Bichromatlösung. Werden diese von den von vornherein zugesetzten 25 ccm abgezogen, so wurden 25-16 = 9 ccm starker Bichromatlösung zur Oxydation des vorhanden gewesenen Glyzerins zu Kohlensäure und Wasser nötig gewesen sein, die $9 \times 0.01 = 0.09$ g $C_3H_5(OH)_3$ entsprechen. Diese Menge ist in angenommenen 2 g der verwendeten Unterlauge enthalten, d. h. letztere enthielte also $4.5^0/_0$ Reinglyzerin.

Vereinfachtes Bichromatverfahren.

Eine wesentliche Vereinfachung zur Glyzerinbestimmung in Seifensiederlaugen und Rohglyzerinen stellt die von Dr. W. Steinfels¹) angegebene Modifikation dar. Als Urtiterlösung dient eine etwa ¹/¹0 normale Natriumthiosulfatlösung, deren Gehalt entweder direkt mittels Jod oder nach Volhard mittels einer Bichromatlösung von bekanntem Gehalte festgestellt wird. In einer Stöpselflasche aus braunem Glase aufbewahrt, bleibt sie jahrelang konstant. Die Oxydationslösung ist die bekannte Hehnersche Lösung, die neben etwa 76 g K_{2} Cr $_{2}$ O $_{7}$ 150 ccm konzentrierte Schwefelsäure im Liter enthalt. Bichromatlösung und Schwefelsäure erst vor dem Gebrauch zu mischen, ist nicht vorteilhaft.

Ihr genauer Oxydationswert wird am besten durch einen blinden Versuch ermittelt, den man parallel mit einer Glyzerinbestimmungsreihe, und zwar ganz genau dem unten angegebenen Analysengange entsprechend, ansetzt. Man macht sich auf diese Weise unabhängig von einer Reihe Faktoren, von denen die Temperatur der Hehnerschen Lösung und die Beschaffenheit des benützten Wassers die wichtigsten sind.

Der Gang der Analyse ist kurz folgender:

10 ccm Seifensiederunterlauge oder etwa 2 g Rohglyzerin werden in ein 100 ccm-Meßkölbehen gebracht und zunächst mit etwas Wasser verdunnt. Dann werden 10 ccm einer 10 proz. Zinksulfatlösung unter Umschwenken hineinpipettiert, das Kölbehen bis zur Marke aufgefüllt, durchgeschüttelt und der entstandene, flockige Niederschlag absitzen gelassen. Ein Teil der überstehenden Flüssigkeit wird nun durch ein trockenes Filterchen in ein trockenes und staub-

¹⁾ Seifenfabrikant 1905, S 1265; 1910, S. 505; Seifensieder-Ztg. 1914. . 25

freies Glasgefäß abfiltriert. Eine nachträglich auftretende Trübung des Filtrates, von basischem Zinkkarbonat herrührend, ist unschadlich. Von diesem Filtrate werden nun 10 ccm in einen 250 ccm fassenden sehr reinen Erlenmeyer-Kolben laufen gelassen, genau 25 ccm Hehnersche Lösung zugesetzt und zuletzt noch 50 ccm einer Schwefelsäure nachgegeben, die 250 g HaSO, im Liter enthält1). Diese Schwefelsäure läßt man zweckmäßig den Nebenzweck erfüllen, die Wandung des Erlenmevers nachzuspülen. Man stülpt nun ein umgekehrtes Bechergläschen auf den Kolben und erwärmt während zwei Stunden auf dem siedenden Wasserbad oder Dampfbad. Erst nach Verlauf dieser Zeit ist die Oxydation gänzlich beendigt. Man kühlt hierauf den Kolben ein wenig und bringt seinen Inhalt quantitativ in einen 500 com-Meßkolben, den man bis zur Marke mit Wasser auffullt und gut durchschüttelt. Die Schlußtitration wird in einem 3/4 l großen Becherglase ausgeführt. Man wirft ungefahr 2 g festes Jodkali hinein, läßt 25 ccm Salzsäure 1:4 und genau 25 ccm der im Meßkolben befindlichen Flüssigkeit zufließen, verdunnt mit Wasser auf etwa 1/9 l und titriert nun in bekannter Weise mittels der Thiosulfatlösung, zuletzt unter Zusatz von Stärkelosung.

Der chemische Vorgang ist aus folgender Gleichung zu ersehen:

$$K_2Cr_2O_7 + 14HCl + 6KJ = 8KCl + 2CrCl_3 + 7H_2O + 3J_3$$
,
 $3J_3 + 6Na_3S_2O_3 = 6NaJ + 3Na_3S_4O_6$.

Bei exaktem Arbeiten und scharf untereinander stimmenden Meßgefaßen erhält man vollkommen einwandfreie, tadellos stimmende Resultate. Die Prüfung der Methode ergab im wesentlichen folgendes:

Zuerst wurde mit Lösungen von chemisch reinem Glyzerin gearbeitet, um die besten Bedingungen für die Schlußtitration herauszufinden. — Versuche, ohne Salzsaure zu titrieren, da ja die Lösung bereits stark schwefelsauer ist, gaben keine übereinstimmenden Zahlen. Zusatz von mehr Schwefelsaure verbesserte nichts daran. Salzsäure ist also unbedingt notwendig. Bei reiner Bichromatlösung genugen 5 com Salzsäure 1:4, bei Hehnerscher (H₂SO₄ haltiger) Bichromatlösung gaben erst 15 com gute Zahlen. Der Sicherheit wegen nimmt Steinfels 25 com. Zuviel Säure zersetzt dagegen das Thiosulfat. Es wurde nun auch versucht, sämtliche Schwefelsäure mit Chlorbarium zu fällen. Dies ist aber nur möglich in relativ stark saurer Lösung, wenn Bariumchromat nicht mitgefällt werden soll. Titrationen, in der trüben Lösung ausgeführt, gaben

¹) Diese Stärke der Schwefelsäure ist zu gering, um vollständige Oxydation herbeizuführen, die Saure muß mindestens ein spezifisches Gewicht von 1,280 zeigen, wie Kellner neuerlich zeigte (Zeitschr. d. deutsch Ol- und Fettind. 41, 1921 u. 22, 1922) Steinfels wählte diese Dichte um den Einfluß auszuschalten, den Chloride bei der Oxydation mit Bichromat auf die Bestimmung von Reinglyzerin nehmen. Nach neuerlicher Durchführung von Glyzerinbestimmungen in mit Kochsalz stark versetzten chemisch reinen Glyzerinen zeigte sich jedoch, daß der Fehler in der Analyse bei Anwendung einer Schwefelsäure von der Dichte 1,175 größer ist, als der, den Chloride verursachen.

leidlich gute Resultate, doch bietet diese Komplikation keinerlei Vorteil. Ebenso unnötig ist es, die Schwefelsäure durch Natronlauge zu neutralisieren.

1 ccm N/10 Thiosulfat entspricht 0,00065757 g Glyzerin. Bei genau hergestellter Bichromatlösung kann der blinde Versuch im allgemeinen entbehrt werden. Bei wesentlicher Abweichung der Temperatur der Lösung von 15 $^{\,0}$ C ist die Titerveranderung wie folgt zu berucksichtigen.

Temperatur der Bichromatlösung	Titer der Thiosulfat- lösung von 15° C com	Temperatur der Bichromatlösung	Titer der Thiosulfat- lösung von 15°C eem
11	50,10	18	49,93
12	50,07	19	49,90
13	50,05	20	49,87
14	50,02	21	49,85
15	50,00	22	49,82
16	49,98	23	49,80
17	49,95		

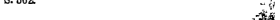
Normann und Hügel¹) haben bei der Prüfung gehärteter Fette die Steinfelssche Methode des Bichromatverfahrens als sehr brauchbar befunden. Auch die "Internationalen Standardmethoden 1911" führen die Bichromatmethode als offiziöse Glyzerinbestimmung in ihrer Vorschrift, sie ist heute die weitaus verbreitetste Glyzerinbestimmungsart für Rohglyzerine, Glyzerinwasser und Unterlaugen.

Es ist bereits erwähnt, daß Lewkowitsch⁹) auf Grund somer Untersuchungen das Azetinverfahren zur Untersuchung der Rohglyzerine sehr empfohlen, das Bichromatverfahren dagegen für diesen Zweck sehr ungeeignet erklärt hat Nachstehend lassen wir einige vergleichende Versuche von ihm folgen:

Vergleich der Azetin- und Bichromatmethode bei Saponifikat-Rohglyzerinen.

Saponifikat- Rohglyzerin	Azetinmethode	Bichromatmethode (Reinigung muttels Kupfersulfat)
1	88,91; 90,75; 90,48	98,68; 94,21; 94,71; 94,90
2	90,69; 90,74	92,70; 98,08
3	94,02; 94,12	97,26; 97,94
4	86,28; 85,42	86,72; 86,41

Chem. Umschau 1916, S. 45.
 Z. f. anal. Chem. 1904, S. 562.



Vergleich der Azetin- und Bichromatmethode bei Destillatglyzerinen.

Destillat- glyzerin	Azetinmethode	Bichromatmethode (Reinigung mittels Kupfersulfat)
1	87,76; 86,16; 86,22	89,70; 89,22
2	88,51; 88,68	89,44; 89,73
8	88,10; 82,98	88,90; 88,56; 88,52

Vergleich der Azetin- und Bichromatmethode bei Unterlaugenglyzerinen.

Beschreibung der Probe	Azetınmethode	Bichromatmethode (Reinigung mittels Kupfersulfat)	Bichromatmethode (Reinigning mittels Silberkarbonat und basisch. Bleiazetat)
Seifenrohglys.	86,66	86,45	
n	86,15; 86,06	86,01; 86,84	
n	75,02	75,88; 75,10	_
n	80,51; 80,66	80,37: 80,04	
n	78,98	79,41	_
n	85,94	85,43	
77	79,84	79,23	_
m	∺3,05; 83,07	88,99; 84,65	
n	78,48; 78,55, 78,89	81,42, 81,60, 81,23	
n	80,46;80,82;80,28,80,61	82,56;83,03;83,28;83,89	l —
n	76,56; 77,45	79,86; 79,01	<u> </u>
77	81,44, 81,19	82,51, 82,61	<u> </u>
n	81,42	82,21	l —
n	79,18	81,52; 81,94	-
n	75,20	78,79	-
n	72,98	77,04	
n	72,01	77,44	l —
Das letzte Roh- glyzerin weiter konzentriert	74,78	78,35	_
Seifenrohglys.	77,31	77,96; 78,60	78,30; 78,38; 78,69
7	76,58; 76,71	78,17; 78,24	79,25, 79,53

Die Azetinmethode empfiehlt sich nach Lewkowitsch um so mehr für die Analyse von Seifen-Rohglyzerinen, wie auch der Rückstände von der Glyzerindestillation, die Polyglyzerine enthalten und daher bei der Bichromatmethode ebenfalls oxydiert und somit auch auf Glyzerin berechnet werden würden, während die Polyglyzerine beim Kochen mit Essigsaureanhydrid nicht in Ester übergeführt werden. So hat er nachgewiesen, daß Unterlaugenglyzerine, welche Polyglyzerine enthielten, bei dem Azetinverfahren weniger als $80^{\circ}/_{\circ}$ Glyzerin anzeigten.

Sind die Laugen richtig gereinigt, so führen nach Lewkowitsch die Azetinmethode und die Bichromatmethode zu praktischen identischen Resultaten; sind die Verunreinigungen nicht vollstäudig entfernt, so liefert die Bichromatmethode zu hohe Werte.

Zur Untersuchung von Unterlaugenglyzerinen gibt Lewkowitsch¹) noch das folgende Verfahren an: 1000 g Unterlauge werden zum Kochen erhitzt und mit Salzsäure angesäuert, wobei sich Fettsäuren usw. als eine ölige Schicht oben abscheiden. Diese wird abfiltriert und die klare Lösung eingedampft. Das Salz, das sich hierbei ausscheidet, wird mit einem Löffel ausgeschöpft und auf der Filterpumpe abgesaugt. Wenn schließlich nur noch einige com der Lösung übrig sind, werden sie dem Salze zugesetzt. Dieses wird mit einem Gemisch aus 3 Volumen Alkohol und 1 Volumen Äther ausgezogen. Das alkoholische Filtrat wird auf dem Wasserbade eingedampft und das erhaltene Rohglyzerin nach der Azotinmethode untersucht.

Im Fabrikslaboratorium, in dem die Reinigung der Seifenunterlaugen dem Fabrikationsverfahren angepaßt wird, kann dieser Analysengang abgekürzt werden, indem man die ätheralkoholische Lösung auf dem Wasserbad eindampft, rasch auf 150°C erhitzt, wiegt, das Glyzerin verbrennt und wieder wiegt. Die Differenz entspricht dem Gehalt an Rohglyzerin. Nach Lewkowitsch hat diese abgekurzte Methode, wie eine große Anzahl von Versuchen, die mit der Azetinmethode sorgfältig kontrolliert wurden, zeigte, befriedigende Rosultate geliefert.

=				
		Freies Alkalı	Glyz	erin in Prozenten
Nr	Spezifisches Gewicht	als Na ₂ O	nach der 1000 com-Me- thode	nach der Bichromatmethode (Reinigung mit Kupfersulfat)
1	1,120	2,89	5,86	6,62, 6,80
2	1,114	1,58	7,86	8,48; 8,43
8	1,216		5,70	5,89; 5,81
4 5	1,1025	0,927	6,69	7,45; 7,33
5	1,0975	0,452	5,90	5,90; 6,09
6	1,1050	0,678	5,25	5,34; 5,43
7	1,0925	0,809	6,10	5,92; 5,88
8 9	1,1025	1,6	5,64	5,65
9	1,095	0,863	6,96	6,92; 6,93
10	1,2025	1,983	9,75	9,68; 9,67
11	1,0925	0,51	6,96	6,95; 7,07
12	1,09	0,768	6,62	6,78; 7,42
18	1,15	0,657	5,70	5,42; 5,45
14	1,225		11,57	12,50; 12,6
15	´—	0,49	8,57	4,59
16	-	_	7,55	7,66; 7,69

In vorstehender Zusammenstellung bedeuten die Laugen, deren spezifisches Gewicht 1,2 übersteigen, teilweise eingedampfte Laugen; alle übrigen sind ursprüngliche Unterlaugen.

¹⁾ Chem. Technologie u. Analyse der Öle usw. Braunschweig, Bd. 2, S. 697.

d) Das Isopropyljodidverfahren.

Bei der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf Glyzerin bildet sich Isopropyljodid nach der Gleichung:

$$C_3H_5(OH)_8 + 5 HJ = C_8H_7J + 3H_9O + 2J_9.$$

Das Isopropyljodid reagiert mit Silbernitrat unter Bildung von Jodsilber und Propylen:

$$C_3H_7J + AgNO_3 = AgJ + C_3H_6 + HNO_3$$
.

Auf dieses Verhalten gründen Zeisel und Fanto¹) das nachfolgende Verfahren zur Bestimmung des Glyzerins: 20 g Fett werden mit alkoholischer Kalilauge verseift. Nach dem Verdampfen des Alkohols säuert man mit Essigsäure an (Salzsäure und Schwefelsäure sind zu vermeiden) und scheidet die Fettsäure in bekannter Weise

lösung (nicht mehr als 5 ccm, da sonst die Jodwasserstoffsaure zu sehr verdünnt wird) wägt oder mißt man in das Kochkölbehen A des Apparates (Abb. 63)2) und fugt ein Stuckchen Bimsstein, sowie 15 ccm wasserige Jodwasserstoffsäure hinzu. Letztere soll eine Dichte von 1,9 (ca. 68%) haben. — Bei Untersuchung wasserfreier Substanzen, bei denen die Einwage so zu bemessen ist, daß nicht mehr als 0,4 g AgJ entsteht, genugt eine 57 proz. Saure von 1,7 spezifischem Gewicht Man setzt das Kölbehen sofort an den Apparat, beginnt gleichzeitig mit dem Einleiten von Kohlensaure durch das Ansatzrohr a (3 Blasen in der Sekunde) und destilliert bei maßigem Sieden unter Benutzung eines Glyzerinbades. Das Destillat geht durch den Aufsatz B, welcher

ab. — Einen Teil der so gewonnenen Glyzerin-

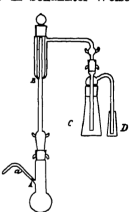


Abb. 63. Glyzermbestimmung nach Zeisel-Fanto

etwa 5 com einer Aufschlammung von ca. 0,5 g rotem Phosphor, der vorher durch Waschen mit Schwefelkohlenstoff, Ather, Alkohol und Wasser von Verunreinigungen zu befreien ist, in Wasser enthält und zur Entfernung von Jod- und Jodwasserstoffdampfen aus dem Destillat dient Das so gereinigte Isopropyljodid gelangt in einen mit 45 com alkoholischer Silbernitratlösung (40 g geschmolzenes AgNO₃ werden in 100 com Wasser gelöst, mit absolutem Alkohol auf 1 l gebracht und nach 24 Stunden, eventuell auch vor dem Gebrauch, filtriert) beschickten Erlenmeyer-Kolben, in dem die Umsetzung unter Bildung von Jodsilber erfolgt. Zur Sicherheit ist noch ein kleines, mit 5 com Silberlösung beschicktes Kölbehen D vorgelegt.

Die Dauer der Destillation beträgt 2 bis 4 Stunden. Der Endpunkt wird durch Auswechseln der Auffangeflüssigkeit kontrolliert.

¹⁾ Zeitschr landw. Vers.-Wesen Öst 1902, S. 729.

²) Lieferant: Paul Haak, Wien, Garelligasse.

Zur Bestimmung des gebildeten Jodsilbers bringt man den Inhalt der Vorlage in ein Becherglas, verdünnt auf etwa 450 ccm, gibt 10 bis 15 Tropfen verdünnter Salpetersäure und verfährt dann in bekannter Weise. Das gefundene Jodsilber, multipliziert mit 0,3922,

ergibt die vorhandene Glyzerinmenge.

Merkliche Mengen von Schwefelverbindungen, Alkohole, Ester und Äther, soweit sie durch Jodwasserstoffsäure fluchtige Jodide hefern, storen die Bestimmungen und müssen nach Möglichkeit vorher durch Destillation oder Behandeln mit geeigneten Lösungsmitteln entfernt werden. Sulfate werden durch Bariumazetat unschädlich gemacht.

Die mit Triazetin, Fetten und wasserigen Glyzerinlösungen ausgeführten Beleganalysen lieferten nach J. Marcusson1) sehr befrie-

digende Zahlen.

Bei der Prüfung von Unterlauge mit der Isopropyljodidmethode verfahrt Fanto2) wie folgt. Kann ein Fehler von einigen Zehntelprozenten vernachlassigt werden, so werden 20 ccm Lauge mit ungefähr dem doppelten oder dreifachen Volumen Wasser vordunnt, die Schwefelsaure in der Hitze mit Bariumazetat ausgefallt, nach dem Erkalten auf ein bestimmtes Volumen, z. B. 100 com, aufgefüllt, abfiltriert oder klar abgegossen und dann untersucht. Ist große Genaugkeit erwunscht, so werden 20 ccm Lauge wie oben verdunnt, die dem Chlorgehalt entsprechende Mengo fostes Silbersulfat zugefugt, einige Minuten unter öfterem Umschutteln auf dem Wasserbad erwärmt und die Schwefelsaure mit heißer Bariumazotatlösung ausgefällt, Das Volumen des entstandenen Niederschlags kann nicht mehr vernachlässigt werden. Die Flüssigkeit wird daher filtriert (eine Trübung der ersten Anteile schadet nicht), der Nicelerschlag bariumfrei gewaschen und Filtrat und Waschwasser im schief gestellten Kolben auf ca 80 ccm eingedampft. Die anfänglich durchs Filter gegangene geringe Menge Niederschlag färbt sich hierbei dunkel. Nach dem Erkalten wird die Flüssigkeit im Meßkolben mit Hilfe des zum Ausspülen des Kochkolbens verwendeten Wassers auf 100 cem gebracht und werden hiervon 5 ccm, entsprechend 1 ccm der ursprünglichen Unterlauge, zur Bestimmung des Glyzeringehalts benutzt.

Willstaetter und Medinaveitia3) haben eine Modifikation des Verfahrens von Zeisel und Fanto gebracht, welche seine Nachteile: Benützung von großen Mengen Fett und Jodwasserstoffsäure, Verwendung von alkoholischer Lauge und damit durch Alkohol bedingte Fehlerquelle vermeidet. Das Glyzerid (etwa 0,2 g) wird im Zersetzungskolben des Zeisel-Fantoschen Apparats abgewogen und mit 100 ccm Jodwasserstoffsäure (1,8) versetzt. Man erwarmt dann zunächst auf 100 bis 115°C, bis die Reaktion eintritt, die sich durch starke Jodausscheidung und Fällung der vorgelegten Silberlösung zu erkennen gibt. Dann hält man die Tempe-

¹⁾ Ubbelohde u. Goldschmidt, 1. Bd., S. 256.
8) Zeitschr. f angew. Chemie 1903, S 418.
8) Ber. d chem. Ges 1912, S 2825.

ratur noch so lange konstant (20 bis 40 Minuten), bis die Silberlösung sich wieder geklärt hat und die Zersetzung so gut wie beendigt ist. Dann wird die Temperatur auf 130 bis 140° C gesteigert und die Erhitzung noch mindestens eine Stunde lang fortgesetzt.

Durch diese Methode wird die große Fettmenge, wie sie Zeisel und Fanto benützten, überflüssig, und die Verseifung vermieden — Die Zahlen, die Willstaetter erhält, fallen ein wenig niedriger aus als nach dem Zeisel-Fantoschen Verfahren.

Nach Versuchen von Lewkowitsch¹) ist die Isopropyljodidmethode nicht zu empfehlen, da sie zu ungenaue Resultate gibt; er scheint aber mit diesen Erfahrungen allein dazustehen. So hat F. Schulze³) nachgewiesen, daß sie an Genaugkeit fast alle Verfahren ubertrifft. Auch Fahrion hat sich sehr günstig uber das Verfahren geaußert, und Verbeek schreibt: "Die Isopropyljodidmethode durfte seiner Zeit für unreine Substanzen die genaueste aller Methoden sein, da man in den Produkten der Glyzerinfabrikation noch keine Bestandteile nachgewiesen hat, die sich, ebenso wie das Glyzerin, in Isopropyljodid verwandeln lassen Leider ist die Methode etwas zeitraubend und infolge des Jod- und Silberverbrauchs sehr teuer Auch ist die Apparatur ziemlich kostspielig und zerbrechlich." Dabei wurde überschen, daß bei Anwesenheit von Trimethylenglykol auch das Verfahren versagt

Nach Holde storen merkliche Mengen von Schwefelverbindungen, Alkohole, Ester und Ather, soweit sie durch wasserige Jodwasserstoffsaure fluchtige Jodide hefern, die Bestimmung und müssen tunlichst vorher durch Destillation oder Behandeln mit geeigneten Losungsmitteln entfernt werden

Die Joddmethode liefert gute Resultate, wird aber meist nur zu wissenschaftlichen Untersuchungen herangezogen. Wegen seiner Umstandlichkeit und hohen Kosten wird diese Art Glyzerinbestimmung in der Glyzerinindustrie nur wenig benutzt.

e) Das Extraktionsverfahren.

Die bisher besprochenen chemischen Methoden zur Bestimmung des Glyzerins sind sämtlich indirekte. Es ware von großem Werte, ein Verfahren zu besitzen, welches das Glyzerin in reiner Form abzuscheiden und als solches zu wägen gestattet. Die nach dieser Richtung unternommenen Versuche haben meist nicht zu günstigen Resultaten geführt, indem letztere teils zu niedrig ausfielen infolge der Verflüchtigung des Glyzerins beim Eindampfen, teils zu hoch infolge Verunreinigung des abgeschiedenen Glyzerins mit Fremdstoffen. Beide Fehlerquellen sollen bei dem Extraktionsverfahren von Shukoff und Schestakoff vermieden sein, einmal durch Verwendung verhältnismäßig niedriger Verdampfungstemperaturen, sodann durch Wahl geeigneter Entwässerungs- und Lösungsmittel.

²) Chem. Ztg. 1905, S. 976.

¹⁾ Chemie u. Anal. d. Fette usw., Bd. 1, S. 814.

Shukoff und Schestakoff1) verfahren bei Untersuchung von Rohglyzerin wie folgt: Ist die Lösung alkalisch, so wird sie mit Schwefelsäure schwach sauer gemacht, von einem etwaigen Niedorschlag oder einer Trübung abfiltriert und dann mit Pottasche bis zur schwach alkalischen Reaktion versetzt. Saure Flüssigkeiten werden ebenso mit Pottasche schwach alkalisch gemacht. Die so erhaltene Glyzerinlösung wird bei einer 80°C nicht übersteigenden Temporatur, also z. B. im Wasserbad, das aber nicht bis zum Sieden erhitzt werden darf, bis zur Sirupdicke eingedampft. Bei Rohglyzerinen aus Unterlaugen, die dabei Salze ausscheiden, dampft man bis zu



Glyzerinbestimmung nach Shukoff und Schestakoff.

breiiger Konsistenz ein. Das Eindampfen darf nicht bei zu hoher Temperatur erfolgen und nicht zu lange dauern, da sonst leicht Glyzerinverluste eintreten können. Von dem zu untersuchenden Material wird so viel zur Analyse genommen, daß die darin enthaltene Menge reinen Glyzerins 1 g nicht übersteigt. dieser Quantität genügt es, die abgedampfte Flussigkeit mit 20 g geglühtem und gepulvertem Natriumsulfat zu vermischen, um eine fast trockene pulverförmige Masse zu erhalten, die sich leicht in die Papierhulse des Extraktionsapparates einfüllen läßt Von den genannten beiden Chemikern wird ein Apparat benützt, in den eine Hülse von 10 cm Länge paßt (Abb. 64) Der Apparat sowie die Kölbehen mussen geschliffene Glasstöpsel haben, da Gummi- und Korkstöpsel vom Azeton stark angegriffen werden. Die Extraktion orfolgt mit Azeton, das vorher mit gegluhter Pottasche gut getrocknet und destilliert wurde; sie dauert 4 Stunden. Sollte nach dem Abdestillieren des Azetons das Glyzerin auf der Oberfläche Fetttröpfehen zeigen, so sind diese leicht durch Abspulen mit leicht siedendem Petrolither zu entfernen. Das Glyzerin wird sodann in dem Extraktionskölbehen in einem Luftbad bei 75 bis 8()0 (! bis zur annähernden Gewichtskonstanz getrocknet, was in 4 bis 5 Stunden erreicht wird. Es ist besonders darauf zu achten, daß die Temperatur des Kölbehens

die angegebene Grenze nicht übersteigt. Deshalb muß die Thermometerkugel dicht am Boden des Kölbehens angebracht sein. Das Glyzerin wird dann gewogen; das Kölbchen muß dabei mit geschliffenem Glasstopfen verschlossen werden. Das so orhaltene Glyzerin ist bei sorgfaltigem Arbeiten vollkommen frei von Asche.

Bei Glyzerinen, die mehr als $40^{\circ}/_{0}$ Glyzerin enthalten, ist ein vorheriges Eindampfen nicht erforderlich; das Glyzerin kann direkt mit Natriumsulfat vermischt werden.

Die Ergebnisse des Verfahrens von Shukoff und Schestakoff stimmen nach Mitteilung der Dynamit-Aktiengesellschaft in

¹⁾ Zentschr f. angew. Chemie, 18 1905, S. 294.

Schlebusch¹) bei Untersuchung von Glyzerinwasser und Seifenunterlaugen mit den nach andern Methoden ermittelten Werten befriedigend überein; die Differenzen betragen meist nur einige Zehntelprozente. Bei Roh- und Reinglyzerinen wurden allerdings nicht selten Abweichungen von 1º/o und mehr beobachtet. Die Werte liegen meistens ein wenig zu hoch. Zu ganz ähnlichem, aber etwas weniger günstigerem Ergebnis ist W. Landsberger¹) gekommen, der besonders die stark mit organischen Substanzen verunreinigten Glyzerinwasser der fermentativen Fettspaltung einerseits nach der Extraktionsmethode, andererseit nach dem Azetinverfahren untersucht hat. Die Resultate seiner Untersuchungen sind in den folgenden beiden Tabellen zusammengestellt.

Glyzerinbestimmung in Rohglyzerinen.

Art des Glyzerins	Fermen- tatives Roh- glyzerin aus Leinöl	Fermen- tatives Roh- glyzerin aus Palm- kernöl		iifikat- yzerin	Fermen- tatives Roh- glyzerin, nicht gereinigt
Spez. Gewicht Glyzeringehalt nach der Azetin-	1,242	1,243	1,255	1,241	1,284
methode in %	89; 89	89,9; 89,7 Mittel. 89,8	95,0; 95,4 Mittel. 95,2	88,1; 86,9 87,7; 87,1 Mittel: 87,5	76,7; 76,2 Mittel · 76,5
Glyzeringehalt nach der Ex- traktions- methode in ⁰ / ₀ Mehr-bzw. Minder- befund nach der	90 2	91,1	96,1	90,4	75,6
Extraktionsmethode in $0/0$	- - 1,2	+ 0,3	+ 0 , 9	+2,9	0,9

Zu den Ergebnissen der Analysen bemerkt J. Marcusson³):
"Außer Glyzerin werden offenbar auch geringe Mengen von Fremdstoffen durch das Azeton ausgezogen. Dementsprechend ist das Glyzerin meist bräunlich gefärbt" "Ein Vorzug des Extraktionsverfahrens liegt, wie bereits erwähnt, in der Möglichkeit, das Glyzerin in Substanz zu isolieren, ferner darin, daß die Versuchsausführung wenig manuelle Arbeit erfordert. Man kann daher bequem eine Reihe von Bestimmungen nebeneinander ausführen. Dem gegenüber ist allerdings zu berucksichtigen, daß eine Bestimmung infolge der langen Extraktions- und Trocknungsdauer im günstigsten Falle etwa 10 Stunden erfordert, daß ferner die Genauigkeit der Ergebnisse doch nicht in allen Fällen ausreichend ist. Es dürfte sich daher empfehlen, das Extraktionsverfahren nur für Kontrollbestimmungen heranzuziehen."

¹⁾ Z. f. angew. Chemie 18, 1905, S. 1656. ²⁾ Chem. Revue 1905, S. 150. ³⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, 1, Bd., S. 257 u. 259.

Glyzerinbestimmung in fermentativen Glyzerinwässern.

	,		٥			day action a man or the		
Art des Glyzerins	Teilweise eingedampft ferment. Glyzerin- wasser	Teilweise eingedampft forment Glyzerin- wasser	Tellweise engedampft ferment Glyserin- wasser	Glyzern- wasser sus Rizinusòl	Glyzerin- wasser aus Riznusöl	Glyzerin- wasser aus Palmkernöl	Glyzerin- wasser aus Leinől	Glyzerin- wasser eus Rizinusõl
Spez. Gewicht Glyzeringehalt nach	1,154	1,171	1,152	1,051	1,059	1,045	1,057	1,052
der Azetin- methode in %.	86,7	50,7	38,2	13,7; 14,0; 13,5 Mrttel: 13,7	13,7; 14,0; 13,5 14,8; 14,9; 14,9 Mrttel: 13,7 Mrttel: 14,9	15,1, 15,1	19; 18,7 Mittel: 18,9	12,2; 12,2
dyzerngehalt nach der Extraktions- methode in %.	40,4; 89,9 Mittel: 40,2	50,6	40,3	13,7	15,1	15,0	19,1	11,8
befund nach der Extraktionsme- thode in %		101	+ 2.1	c	 6	ē	9	•
	Glyz	serinbestin	nmung in	Glyzerinbestimmung in fermentativen Glyzerinwässern	en Glyzeri	o, t nwässern.	- - -	*'n—
	5							
Art des Glyzerins	TATE WESSET	-	4 5			Glyzerinwasser aus	Glyzerin- wasser	Glyzerin- wasser
	Kottonöl		kottonöl Kot	nus aus Kottonõl Kottonöl		Lemol	aus Leinõl	aus Leinöl
Spez. Gewicht Glyzeringehalt nach	de .	1.064 1,0	1,043 1,	1,057 1,045		1,065	1,058	1,064
Azetinmethode i		80	19,3	2 13,5	21,7; 21. Mitt	21,7; 21.9; 22,1; 21,9; 19,5; 19,5 Mittel: 21,9	19,5; 19,5	21,5
Extraktionsmethode in %	der node	, ,	6.<1	9 13.1	6 : 6	22 7; 22 8; 23,2; 23,0	19,4	21,2
Mehr- oder Minderbefund nach der Extraktionsme- thode in %	fund — 0.6	.6 		F0 80		tel: 22,9	,	ć
	- -					۰, ا	- 0,1	8,0 —

f) Die Destillationsmethode.

Die verschiedenen chemischen Methoden zur Bestimmung von Glyzerin in Ölen oder Fetten, Glyzerinwässern, Rohglyzerinen, sowie auch in raffinierten Rohglyzerinen haben wir besprochen und dabei gesehen, daß in dem zu untersuchenden Produkt vorhandene Verunreinigungen das Resultat beeinflussen.

Um von der Gegenwart organischer Verunreinigungen unabhängig zu sein, wird in Amerika das Rohglyzerin vor der Analyse nach Janssens1) der Destillation unterworfen, wozu

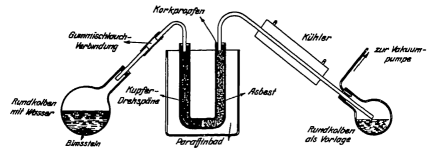


Abb. 65. Destilherapparat fur Glyzerinbestimmungen nach Janssens

der in Abb. 65 abgebildete Apparat dient. Von einem U-Rohr wird der eine Schenkel mit Kupferdrehspanen, der andere mit Asbest lose gefüllt. Auf die Asbestschicht wird dann nur so viel Glyzerin gegossen, als sie bequem aufzusaugen vermag, ein Pfropfen von frischem Asbest oben aufgelegt und der Apparat, wie die Abbildung zoigt, vorbunden Das Paraffinbad wild auf 2000 (Ferwarmt und das Wasser in dem Rundkolben so lange zum Sieden erhitzt, bis sich in dem als Vorlage dienonden kleineren Rundkolben so viel Glyzerinwasser angesammelt hat, als der 10- bis 20 fachen Menge des voraussichtlich vorhandenen Glyzerins entspricht Diese Losung kann dann im Vakuum eingedampft und gewogen oder ihr spez. Gewicht bestimmt oder ihr Glyzeringehalt nach einer der beschriebenen chemischen Methoden ermittelt werden. - Daß man auf diese Weise ein zuverlassiges Resultat erhält, ist wohl kaum anzunehmen.

Probedestillation nach O. Heller und B. Jaffé Zur Wertbestimmung des Rohglyzerins für die Destillation wird öfter eine Probedestillation vorgenommen. Heller²) empfahl das folgende Verfahren. Man wagt in einem hierfür geeigneten, etwa 500 g Wasser fassenden Glaskolben A (Abb. 66) genau 100 bis 200 g des fraglichen Rohglyzerins ab, setzt ihn in ein Luftbad B, das mit einem Gasbrenner C erhitzt wird, und verbindet diesen Destillationskolben durch Glasrohre mit drei bis vier Vorlagen, die man sich aus passenden Glasgefäßen zurechtmacht. In die letzte Vorlage

Seifens.-Ztg. 33, 1906, S. 286.
 Seifenfabr. 1898, S. 458..— Chem. Ztg. Rep. 1894, S. 28.

bringt man etwas Wasser. Die Verbindungsrohre von einer Vorlage zur andern biegt man sich zu je drei bis vier Windungen, die dann von der umgebenden Luft umspült als Kühlschlangen wirken. In den Destillationskolben, der das Glyzerin enthält, führt man außer dem nach der I. Vorlage führenden Schlangenrohre noch ein Thermometer und ein offenes, auf die Oberfläche des Glyzerins gerichtetes Glasrohr ein und saugt nun, nach Anschluß dieser ganzen Kombination resp. der letzten Vorlage an eine Luftpumpe oder Wasserluftpumpe, einen kräftigen Luftstrom durch den ganzen Apparat. Die Luft bläst permanent auf das Glyzerin, und sobald seine Temperatur auf 120°C gestiegen ist, beginnt die Destillation, die sich bei 180°C zu einem strömenden Übergehen des Glyzerins steigert. Ist keine Destillation mehr zu beobachten, so unterbricht man den

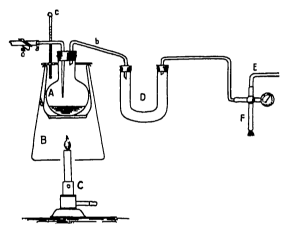


Abb. 66 Apparat zur Probedestillation von Rohglyzerin nach O. Heller.

Prozeß und wiegt die einzelnen Vorlagen, deren Tara man sich genau notiert hat. Das Plus der Tara ist das gewonnene Destillat resp die erhaltene Ausbeute. In dem in der letzten Vorlage enthaltenen Wasser kann man sich nun noch vergewissern, daß keine Spur Glyzerin etwa durch die Luftpumpe mit abgesaugt, also verloren gegangen ist. Sie zeigt bei richtiger Handhabung, die man schr bald heraus hat, gewöhnlich kein Glyzerin mehr, das Wasser schmeckt nicht mehr süß und gibt auch mit der Mohrschen Wage keinen Ausschlag mehr. In der Abbildung ist ein U-förmiges Glasrohr als Vorlage D skizziert, das entsprechend gekühlt werden muß, um Glyzerinverluste hintanzuhalten.

Der von Jaffé¹) zusammengestellte Destillationsapparat ist in Abb. 67 abgebildet. A ist eine tubulierte Retorte, die mit mehreren Vorlagen, B, B_1, B_2 , verbunden ist. Die erste oder die beiden ersten Vorlagen sind leer, die folgenden mit wenig Wasser gefüllt, und die

¹⁾ Ber d. dtsch chem. Ges. 28, 1898, S. 128.

letzte steht mit einer Wasserluftpumpe C in Verbindung. In den Tubus der Retorte ist außer dem Thermometer ein offenes, 3 bis 4 mm weites Kupferrohr D mittels eines durchbohrten runden Stückes einer Asbestplatte eingesetzt. Der ganze Tubus wird mit Lehm verschmiert. Das Rohr D reicht entweder bis in die Flüssigkeit und wird dann zweckmäßig durch ein übergestülptes Glasrohr vor der direkten Berührung mit ihr geschützt, oder man läßt es nur bis zum Flüssigkeitsspiegel reichen. Vor das offene Ende des Rohrs D stellt man einen Bunsenbrenner E. Wird der Brenner angezündet und die Luftpumpe in Gang gesetzt, so werden die Verbrennungsprodukte des Gases, gemischt mit atmosphärischer Luft, eingesaugt, und sie bewirken die Destillation der in der Retorte befindlichen Flüssigkeit. Den zweiten Brenner F benutzt man hauptsächlich zum Beginn der Operation, um die Flüssigkeit schneller auf die Destillationstemperatur zu bringen, obgleich dies ohne äußere Erwärmung auch gelingt. Die Destillation erfolgt zwar auf diese Weise nicht mit reinem Wasserdampf, da auch die ubrigen Verbrennungsprodukte des Leuchtgases,

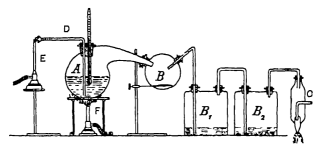


Abb 67. Apparat zur Probedestillation von Rohglyzerm nach Jaffé.

insbesondere Kohlensaure und Kohlenoxyd, und außerdem atmosphärische Luft gleichzeitig durch die zu destillierende Flussigkeit gesaugt werden, das ist aber in diesem Falle ohne Belang Sollen die übrigen Verbrennungsprodukte ausgeschlossen werden, so kann statt der Leuchtgasflamme eine Wasserstofflamme verwendet werden.

Die Regelung der Temperatur kann leicht durch die Starke des Wasserstromes der Luftpumpe, die Größe der Leuchtgasflamme und die Lange des Metallrohrs bewirkt werden. Das in den Vorlagen, die während der Destillation gekühlt werden müssen, angesammelte Destillat kann gewogen und außerdem der Glyzeringehalt aus dem spez. Gewicht oder nach einer andern Methode ermittelt werden.

Landsberger¹) bemerkt zu dem Verfahren von Heller und Jaffé: "Da stark alkalische Glyzerine häufig sehr schäumen, hält Verfasser eine vorherige Neutralisierung für notwendig. Bei sehr aschereichen und besonders bei Laugenglyzerinen gibt das Verfahren, wie Verfasser häufig beobachtet hat, sehr ungenaue Resultate. Gegen Schluß der Destillation tritt durch Einwirkung der angereicherten

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 8, S. 121.

Salze auf konzentrierte Glyzerine Akroleinbildung ein, die viel stärker ist als im Großbetrieb." — Wir haben gegen diese Verfahren das Bedenken, daß Zersetzungen und Verluste von Glyzerin eintreten, da die Destillation durch die atmosphärische Luft bewirkt wird, diese auf das erhitzte Glyzerin direkt einwirkt, außerdem ist erfahrungsgemäß die Kondensation des Glyzerins aus Verbrennungsgasen unvollständig.

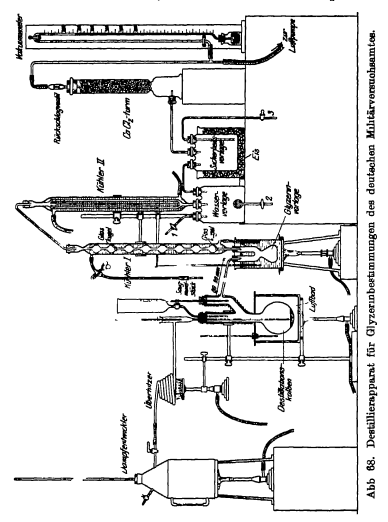
Die Destillationsmethode der Protolgesellschaft.

Der Umstand, daß die nach dem Protolverfahren gewonnenen Glyzerine erhebliche Mengen organischer Verbindungen enthalten, die es unmöglich machen, mit Hilfe der gebräuchlichen chemischen Methoden zu einer zuverlässigen Glyzerinbestimmung zu kommen, hat während des Krieges das damalige Militärversuchsamt, die heutige "chemische Reichsanstalt", zur Ausarbeitung einer auf dem Destilationsprinzip beruhenden Untersuchungsmethode zur Bewertung von Rohglyzerinen und glyzerinhaltigen Produkten veranlaßt. Diese Untersuchungsmethode war auch vom Reichsausschuß für Öle und Fette als maßgebend anerkannt. Der vom Militärversuchsamt benützte Apparat ist in Abb. 68 abgebildet, und die Destillation wird nach der von dem genannten Amt herausgegebenen Arbeitsvorschrift wie folgt ausgeführt¹):

Eine bestimmte Menge der zu untersuchenden, etwa 10 bis 20 g Reinglyzerin enthaltenden Probe (500 ccm Würze, vorher auf dem Wasserbad auf ¹/₈ bis ¹/₄ eingedampft, oder 100 g Schlempe, oder ca. 25 g Rohglyzerin) wird quantitativ in einen Claisenkolben gefullt, mit einem Tropfen Elain versetzt und evakuiert. Dann erfolgt Erwärmung des Luftbades allmahlich bis auf etwa 210° C, wobei innerhalb ³/₄ bis 1 Stunde die Hauptmenge des Gesamtwassers abdestilliert. Die Glyzerinvorlage befindet sich in einem Becherglas mit 80 bis 85° C warmem Wasser. Der sich darüber befindende Kühler (I) ist zunächst gleichfalls mit warmem Wasser von 80 bis 85° gefüllt und zweckmäßig während der Destillation durch mehrmaliges Aufsaugen frischen Wassers aus dem Becherglas auf dieser Temperatur gehalten. Die Verdampfung des Wassers und das nachträgliche Durchleiten des Wasserdampfes wird zweckmäßig so geregelt, daß in der Sekunde 1 bis 3 Tropfen Wasser in die erste Vorlage unter Kaltwasserkühler II tropfen.

¹) Seifenfabrikant 1920, S. 878. — Der Apparat wird nach Vorschrift von der Firma Paul Altmann, Berlin NW 6, Luisenstr. 47, geliefert. W. Herbig (Z. f. d. Deutsche Öl- und Fettindustrie 1921) bemerkt zu der Destillationsmethode: "Da das Protolverfahren vermutlich in Zukunft nicht mehr ausgeübt werden wird, wird man nach Auflösen der R. A. wohl auf die üblichen Glyzerinbestimmungen zurückkommen. — Wir glauben aber, daß für stark verunreinigte Rohglyzerine bzw. glyzerinhaltige Wässer in vielen Fällen gerne zum Destillationsverfahren gegriffen werden wird, nicht nur aus analytischen Gründen, sondern um auch die Qualität der erreichbaren Destillate kennen zu lernen, da diese Art Destillation ganz an die Betriebsverhältnisse angepaßt ist.

Sobald bei etwa 200 bis 210°C die Hauptmenge des Wassers aus dem Claisenkolben verschwunden ist, was sich in der Trockenheit der an den Glaswandungen ausgeschiedenen Salze und an dem Erscheinen kleiner Glyzerintröpfehen im seitlichen Glasrohr des Destillationskolbens erkennen läßt, wird überhitzter Wasserdampf, der stets



eine um etwa 20°C höhere Temperatur als die Luftbadtemperatur haben muß, langsam durch den Apparat geleitet und gleichzeitig die Luftbadtemperatur allmählich bis etwa 250° gesteigert¹).

¹) Manche Materialien, namentlich Rohprotole, scheiden bereits während des Rindampfens größere Mengen von Schwefel oder schwefelähnlichen Körpern, die mit den Wasserdämpfen flüchtig sind, im ersten Kühler aus. — Bei

Die Destillation ist als beendet anzusehen, wenn in dem seitlichen Rohr des Claisenkolbens keine Glyzerintropfehen mehr sichtbar sind, bzw. wenn sich dieses Rohr von übergehenden Zersetzungsprodukten schwach gelblich zu färben beginnt. Ist dieser Endpunkt eingetreten, dann wird die Flamme von dem Luftbad entfernt und gleichzeitig die Flamme unter dem Wasserbad der Vorlage höher gestellt, um dieses Wasser zum Kochen zu bringen. Während der überhitzte Wasserdampf langsam weiter durch den Apparat hindurchgeleitet wird, wird der erste Kühler von dem mitgerissenen Glyzerin dadurch befreit, daß man ihn mit kaltem Wasser je 1 bis 2 Minuten lang füllt. Hierbei schlägt sich der Wasserdampf an den Kühlerwandungen des ersten Kühlers nieder und wird, wenn das niedergeschlagene Waschwasser mit dem in den ersten Kühler mitgerissenen Glyzerin bis etwa zur vierten oder funften Kugel emporspritzt, durch Unterbrechung der Wasserdampfzufuhr und ev. Öffnen des oberen Glashahns (1) der Wasservorlage in die Glyzerinvorlage zuruckfließen gelassen.

Diese Durchwaschung erfolgt im ganzen 2- bis 3 mal, wodurch im allgemeinen das gesamte Glyzerin, das mit in den Kuhler empor-

gerissen wurde, in die Vorlage zuruckgespült wird.

Nun wird die Durchleitung des uberhitzten Wasserdampfes ganz abgestellt, der Kühler wieder mit heißem Wasser, diesmal mit moglichst 95 bis 100°, gefüllt und zur Konzentration des Glyzerins das Wasser im Becherglas etwa 10 bis 20 Minuten, je nach dem vorhandenen Vakuum, im Kochen gehalten.

Während der Destillation wird das Vakuum moglichst gleichmäßig auf etwa 15 bis 20 bzw. auf 55 mm und mehr gehalten. Um starke Druckveränderung während der Destillation moglichst zu vermeiden, wird zwischen Apparat und Vakuumpumpe zweckmißig ein Rückschlagventil eingeschaltet. (Die beiden Glashähne (2) und (3) sind zum Ablassen des Kondenswassers aus der Wasservorlage und der Sicherheitsvorlage angebracht; hierdurch erübrigt sich das jedesmalige Abdichten des Apparates, da für die einzelnen Destillationen die einmal gedichtete Apparatur mit Ausnahme des Claisenkolbens und der Glyzerinvorlage nicht auseinandergenommen zu werden braucht.)

Nach 10 bis 20 Minuten Trockenzeit ist das Glyzerin in der Vorlage ziemlich wasserfrei, bzw. es hat, wenn es frei von Nebenprodukten (Salzen, Schwefel, Trimethylenglykol usw.) ist, meistens ein

diesen Proben ist es empfehlenswert, schon während der Wasserverdampfung einen langsamen Strom von überhitzten Wasserdampf durch den Apparat gehen zu lassen. Man kann auf diese Weise verhindern, daß sich diese flüchtigen Schwefelkörper — wie auch andere flüchtige Verunreinigungen — in der Glyzerinvorlage im Glyzerin lösen, woraus sie nur schwer beim Nachtrocknen entfernt werden können; denn sind diese Körper erst einmal im Glyzerin gelött, so scheinen sie, wenn nicht erneut überhitzter Wasserdampf oder Luft zu Hilfe genommen wird, nur schwer aus dem Glyzerin beseitigt werden zu können. Sehr hohes spez. Gewicht über 1,26 zeigt dann die Lösung solcher Fremdkörper im Glyzerin gewöhnlich an, und die Folge davon ist eine Vortäuschung zu hoher Glyzerinausbeute.

spezifisches Gewicht von etwa 1,255 bis 1,262 (bei $17^{1}/_{2}^{0}$ C). Bei höherem Druck dauert die Entwässerung natürlich entsprechend länger.

Die spezifische Gewichtsbestimmung erfolgt zweckmäßig mit Hilfe der bekannten Pyknometer.

2. Prüfung der Rohglyzerine auf Verunreinigungen.

a) Qualitativer Nachweis.

Die Menge und die Art der Verunreinigungen sind, wie wir gesehen haben, bei den Rohglyzerinen verschiedener Herstellungsweise außerordentlich verschieden. Während Saponifikatglyzerine 0,1 bis $0.5\,^0/_0$ Asche beim Verbrennen hinterlassen, verbleiben, bei den Azidifikationsglyzerinen schon bis $5\,^0/_0$ und bei den Unterlaugenglyzerinen 8 bis $10\,^0/_0$. Die anorganischen Verunreinigungen können bestehen aus Kalium, Natrium, Ammonium, Kalk, Magnesium, Zink, Aluminium, Eisen, Kupfer, Blei, Arsen, in Form von Oxyden oder in Verbindung mit Säuren als Chloride, Sulfate, Sulfide, Sulfite, Hyposulfite und Nitrate.

Die Saponifikatglyzerine aus der Autoklavenverseifung enthalten, je nach der Art des verwendeten Spaltungsmittels, häufig geringe Mengen von Kalk oder Magnesia oder Zink als fettsaure Salze oder auch als Sulfat. Der Kalk läßt sich durch die Trübung erkennen, die sich zeigt, wenn der verdunnten, mit etwas Salmiak und Ammoniak versetzten Probe oxalsaures Ammon zugesetzt wird. Die Magnesia kann in der vom Kalziumoxalat abfiltrierten Flüssigkeit durch Natiumphosphatlosung nachgewiesen werden. Zum Nachweis von Zinkoxyd weiden einige Gramm des Glyzerins in einem Tiegel, evtl. unter Zugabe von Ammoniumnitrat vorsichtig verascht und die Asche in verdunnter Salzsaure gelöst. Nachdem aus der salzsauren Lösung etwa vorhandene durch Schwefelwasserstoff fallbare Metalle entfernt sind, wird das Filtrat neutralisiert, mit Essigsäure schwach angeräuert und das Zink mit Schwefelwasserstoff als Sulfid gefallt.

Eisenverbindungen im Rohglyzerin sind haufig an der Farbe der Asche zu erkennen. Man weist sie am besten in der salzsauren Lösung in ublicher Weise nach.

Aluminium ist ebenfalls in der Asche nach dem Ausfällen etwa vorhandenen Zinks in ublicher Weise nachzuweisen.

Blei und namentlich Kupfer lassen sich durch Versetzen der wässerigen Lösung mit Schwefelwasserstoffwasser oder durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die schwach saure Lösung erkennen. Das Kupfer, das hauptsächlich aus der Apparatur stammt, ist sehr leicht auch durch Ammoniak, am besten in der salzsauren Lösung des Glührückstandes zu erkennen. Das Blei stammt meist aus der Schwefelsäure. Früher haben die Stearinfabriken, die mit saurer Verseifung arbeiteten, häufig das Rohglyzerin, nachdem sie es mit essigsaurem Blei bis zu einem gewissem Grade entfärbt hatten, in den Handel gebracht. Ein solches Glyzerin war stets bleihaltig.

Die arsenige Säure, die meist auch aus der Schwefelsäure stammt, kann auch von dem Zinkoxyd herrühren, das zur Spaltung der Fette diente. Sie ist eine sehr unangenehme Verunreinigung, da sie weder beim Raffinieren noch bei der Destillation vollständig beseitigt wird, sich vielmehr mit den Glyzerindampfen verflüchtigt und mit überdestilliert. Zum Nachweis des Arsens kann die Probe im Marshschen Apparat dienen; bequemer ist die von Vulpius1) empfohlene Prüfung mit der Gutzeitschen Probe, die ebenfalls sehr empfindlich ist: Man gibt 2 com Glyzerin in ein hohes Reagenzglas und setzt arsenfreies Zink²) und einige com reinster verdunnter, jedenfalls arsenfreier Schwefelsäure zu. Man bedeckt das Reagenzglas mit einer dicht schließenden Kappe von Filtrierpapier, 2 bis 3 Lagen dick, deren innerste vorher mittels eines Glasstabes mit einer 50 proz. Silbernitratlösung angefeuchtet wurde. Ist Arsen vorhanden, so entwickelt sich Arsenwasserstoff. Nach 10 Minuten langem Stehen nimmt man die Papierkappe ab. Auf der innersten Papierlage darf kein tiefgelber Fleck bemerkbar sein. Nur eine ganz schwach gelbe Färbung mag erlaubt sein Diese Probe ist außerordentlich empfindlich. so daß es durchaus unerläßlich ist, einen blinden Versuch unter Verwendung derselben Reagenzien zu machen. Die Silbernitratprobe ist fast zu empfindlich (obwohl Handelsglyzerine angetroffen werden, die nach 10 Minuten keine Färbung geben) und ist deshalb durch weniger empfindliche Proben ersetzt worden. Ein Glyzerin kann als praktisch arsenfrei angesehen werden, wenn man in der Gutzeitschen Probe das Silbernitrat durch eine konzentriete Lösung von Quecksilberchlorid ersetzt und nach 10 Minuten keine gelbe Farbung erhalt. Wenn man Quecksilberchlorid benutzt, kann man auch statt Schwefelsaure Salzsaure verwenden. Beim Prufen mit Silbernitrat ist Salzsaure zu vermeiden, da letztere leicht abgegeben wird, falls die Flussigkeit zu heiß wird.

Es sei darauf aufmerksam gemacht, daß auch Schwefelwasserstoff, der bei etwaiger Anwesenheit von Sulfiden entwickelt wird. einen gelben Fleck erzeugt. Um Irrtumer zu vermeiden, muß etwaiges Sulfid zu Sulfat oxydiert werden. Lewkowitsch prüft auf Sulfid, indem er genau wie in der Gutzeitschen Probe verfährt, nur mit dem Unterschied, daß die Papierkappe mit Bleiazetat betupft wird. Ein schwarzer Fleck deutet auf Sulfid hin.

Vizern und Guillot⁸) verwenden zum Nachweis des Arsenwasserstoffs Sublimatpapier und führen die Reaktion in der Weise aus, daß 10 ccm der mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnten Glyzerinprobe mit 2 g Wasserstoffsuperoxyd mit einem Gehalt von 10 bis 12 Vol.-0/0 und 2 com Salzsäure versetzt, aufgekocht und

⁵) Ann. chem anal. appl. 9, 1904, S. 248.

¹⁾ Apoth.-Ztg. 4, 1889, S. 389.
2) Es genügt moht, zu Vergleichsversuchen gleiche Mengen Zink zu verwenden, sondern man muß dasselbe in einer Form zur Benützung bringen, daß es in den fixierten Zeiteinheiten auch annähernd gleiche Mengen Wasserstoff liefert, also etwa in Form von Feilicht.

1 Minute im Kochen erhalten werden. Nach dem Abkühlen wird die ganze Flüssigkeitsmenge in eine Proberöhre von 20 cm Länge und 2 cm Durchmesser gegossen, 1 g reines Zink und einige Zentigramm reines Kupfersulfat zugesetzt und das Probeglas mit Sublimatpapier bedeckt. Man beobachtet nach 15 Minuten, ob die Unterseite des Papiers Gelbfarbung zeigt, die bei einem Arsengehalt von 1:100 000 noch deutlich eintritt.

Auf Gegenwart von freier Säure wird mit neutralem Lackmuspapier geprüft. Freie Oxalsäure findet sich im Rohglyzerin, wenn zum Ausfällen des Kalkes in den Glyzerinwässern ein Überschuß zugesetzt war. Man weist sie mit Chlorkalzium nach.

Auf Chlor wird geprüft, indem man einige com der Probe mit Wasser verdünnt und nach dem Ansäuern mit verdünnter Salpetersäure mit Silbernitratlösung prüft.

Die Gegenwart von Sulfaten wird in dem verdünnten Rohglyzerin nach Zusatz von etwas verdünnter Salzsäure durch Chlor-

bariumlösung nachgewiesen.

Ein Gehalt der Unterlaugenglyzerine an Sulfiden, Sulfiten und Hyposulfiten entwertet dieselben sehr, da diese Schwefelverbindungen die Destillation des Rohglyzerins fast unmöglich machen und dem Destillat einen sehr unangenehmen Geruch verleihen. Sie gelangten besonders früher in das Glyzerin bei Verwendung von Leblano-Soda zur Seifenfabrikation, heute bei Verwendung neuerer Seifenbleichmittel.

Zur qualitativen Analyse verfährt Ferier¹) wie folgt 50 g des konzentrierten Glyzerins werden mit der 10 fachen Gewichtsmenge ausgekochten destillierten Wassers verdunnt, neutralisiert wenn nötig mit reiner Salz-äure und fullt mit Wasser auf 500 com auf Diese Losung wird bei einer Temperatur von 60 bis 70° C mit 2 bis 3°/0 Blutkohle oder sogen. "aktiver Kohle" gereinigt, entfärbt.

Erforderliche Lösungen.

1. ⁿ/₁₀ Jodlösung.

- 2. Eine Bleinitratlösung, welche man erhält, indem man 13,3 g reines trockenes Bleikarbonat (PbCO₃) in hinreichend verdunnter Salpetersaure löst, den Überschuß an Säure durch Na₂CO₈ neutralisiert und mit Wasser zu 1 Liter auffüllt.
- 3. Eine alkalische Bleilösung, die man darstellt, indem man wieder 13,3 g PbCO₃ in verdünnter Salpetersaure löst, dann reine konzentrierte Kalilauge zusetzt, bis der entstandene Niederschlag von Bleihydroxyd wieder gelöst ist, und hierauf die klare Flüssigkeit mit Wasser auf 1 Liter bringt und filtriert. 1 com der Bleilösungen enthält 0,0103 g Pb, entsprechend 0,0039 g Na₂S. Vor der quantitativen Bestimmung des Schwefels im Glyzerin werden zweckmäßig einige qualitative Versuche unternommen.

Um auf Alkalisulfide zu prüfen, bringt man 1 Tropfen der obigen Glyzerinlosung auf einen mit Bleinitrat getränkten Papierstreifen.

¹⁾ Chem. Ztg 1892, S. 1840.

Entsteht kein mehr oder wenig dunkelgelber Fleck, so enthält das Glyzerin weniger als $^1/_{10\,000}$ Sulfid. Um wenige Hunderttausendstel Sulfid nachzuweisen, gibt man etwas von der Glyzerinlösung in ein Kölbchen, setzt 4 bis 5 Tropfen reine Salzsaure und eine Messerspitze Natriumbikarbonat zu, erhitzt vorsichtig zum Sieden und hält uber den Hals des Kölbchens ein mit Bleinitrat befeuchtetes Papier. Mit weniger als $^1/_{100\,000}$ Sulfid erhält man noch einen gelben FleckZum Nachweis von Hyposulfiten und Sulfiten versetzt

Zum Nachweis von Hyposulfiten und Sulfiten versetzt man eine Probe dieser Glyzerinlösung mit einigen eem Chlorbariumlösung und filtriert, wobei ein Rückstand von Karbonat, Sulfat und Sulfit auf dem Filter hinterbleibt. Nachdem evtl. durch mehrmaliges Filtrieren die Flüssigkeit völlig klar geworden ist, versetzt man sie mit 2 bis 3 Tropfen Salzsaure und ebensoviel Kaliumpermanganat. Enthalt das Glyzerin auch nur 1/10000 und selbst weniger Hyposulfit, so wird dies durch sehr deutliche Trübung der Flüssigkeit angezeigt.

Zum Nachweis der Sulfite wascht man den Niederschlag auf dem Filter reichlich mit siedendem Wasser, rührt ihn mit wenig Wasser an, fugt diesem Schlamme einige Tropfen Starkelösung bei und läßt 2 bis 3 Tropfen Jodlösung zufließen. Enthält das Glyzerin Sulfite, so entsteht eine blaue Färbung, welche mehr oder weniger schnell verschwindet; waren keine Sulfite zugegen, so ist die Farbe

bleibend.

Nichtflüchtige organische Verbindungen erkennt man daran, daß ein großer Teil von ihnen, wie Fettsäuren, Eiweiß, Harz, Farbstoffe und Substanzen mit höherem Siedepunkt als dem des Glyzerins (Polyglyzerine), durch Bleiessig gefällt wird. Letztore finden sich in größeren Mengen im Glyzerinpech, außerst selten in Destillatglyzerinen. Glyzerin, das mit Bleiessig einen erheblichen Niederschlag gibt, enthält viele organische Verunreinigungen.

Eiweißstoffe, besonders solche, die aus dem zur formentativen Fettspaltung benutzten Rızinussamen stammen, lassen sich nach Landsberger¹) häufig an der Bildung eines Niederschlags nach Zusatz von Gerbsäure in der vorsichtig mit Essigsäure angesäuerten Losung oder an dem Auftreten einer violetten Färbung nach Zugabe von einem Tröpfchen einer sehr verdünnten Kupfersulfatlösung zu der stark alkalischen Glyzerinlösung erkennen.

Größere Mengen unlöslicher Fettsauren scheiden sich beim Verdunnen mit Wasser aus. Geringe Mengen von Ölsaure geben beim Einleiten von salpetriger Saure einen gelben, flockigen Nieder-

schlag

Buttersäure erkennt man nach Perutz²) an dem angenehmen, von Äthylbutyrat herrührenden Ananasgeruch, der beim Erwärmen der Probe mit Alkohol und konzentrierter Schwefelsäure auftritt. Man erkennt sie aber auch am Geruch beim Verreiben des Glyzerins in der Hand.

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 3, S 124.
8) Zeitschr. f. analyt. Chem. 9, 1884, S. 269.

Essigsäure und Ameisensäure, die besonders in dem durch die fermentative Fettspaltung sowie durch Gärung gewonnenen Glyzerin auftreten, lassen sich am Geruch bzw. an den entweichenden sauer reagierenden Dämpfen beim Erwärmen einer mit Schwefelsäure angesäuerten Probe erkennen.

b) Quantitative Untersuchung.

Die quantitative Untersuchung der Beimengungen der Rohglyzerine erstreckt sich meist nur auf eine Aschenbestimmung, Bestimmung des Gesamttrockenrückstandes (Destillationsrückstand) und seltener auf den Wassergehalt.

Wassergehalt. Zur Wasserbestimmung benutzt Holde den Umstand, daß Glyzerin bei längerem Stehen im Vakuum über Schwefelsaure oder Phosphorsaureanhydrid vollstandig wasserfrei wird. 2 bis 3 g sehr reiner, voluminöser Asbest, mit Säure gereinigt und gut gewaschen und bei 100°C getrocknet, werden in einem kleinen Wageglas (15 ccm) im Vakuumexsikkator über Schwefelsaure bei einem Druck von 1 bis 2 mm Quecksilber bis zum konstanten Gewicht getrocknet. Dann werden 1 bis 1,5 g Glyzerin auf den Asbest getropft, daß sie von ihm vollstandig absorbiert werden. Das Glaschen mit Inhalt wird gewogen und dann bis zur Gewichtskonstanz im Exsikkator unter 1 bis 2 mm Druck gestellt. Bei 15°C ist die Gewichtskonstanz in etwa 48 Stunden erreicht; bei tiefeier Temperatur dauert es länger Die Schwefelsaure im Exsikkator muß ofter erneuert werden.

Asche. Zur Aschenbostimmung worden nach Lewkowitsch1) 3 bis 5 g der Probe in einer Platinschale genau abgewogen. Die Schale wird ubor einem kleinen Bronner so aufgestellt, daß die Flamme die Schale nicht berührt, dannt das Glyzerin langsam abdampft. Sie wird erst dann etwas starker erhitzt, wenn das meiste Glyzern verlagt ist und ein voluminoser kohliger Ruckstand in der Schale verbleibt. Dieser wird nun so weit erhitzt, daß alle organische Substanz verkohlt wird, wobei man jedoch darauf achten muß, daß sich kein Chlornatrium verflüchtigt. Nach dem Abkühlen wird die verkohlte Masse mit Wasser ausgezogen, der Rückstand auf ein Filter gebracht und das Filtrat in der Platinschale auf dem Wasserbad eingedampft. Der Rückstand, der weiß sein muß, wird erhitzt (nicht über 400°C, um Verflüchtigung von Natriumchlorid zu vermeiden) und gewogen. Die Kohle auf dem Filter kann in der Regel vernachlässigt werden. — Hehner²) erhitzt 1 bis 2 g Glyzerin bei möglichst niedriger Temperatur über einem Argandbrenner, wobei die Schale nicht ins Rotglühen kommen darf. 1 bis 2 g Rohglyzerin sind nach 1 bis 2 Stunden vollständig eingeäschert; der Ruckstand ist weiß. — Richmond⁸) verkohlt die Probe, setzt Schwefelsäure zu, brennt weiß und multipliziert das Gewicht des

Chem. Technologie und Analyse der Öle usw., Bd. 2, S. 706.
 Chem. Ztg 1889, S. 218.
 Journ. Soc. Chem. Ind. 1889, S. 7.

Rückstandes mit 0,8. — Nach Vizern¹) geben die Verfahren von Hehner und Richmond schlechte Resultate, weil bei dem Verfahren von Hehner schwer verbrennliche Kohle zurückbleibt und sich bei stärkerem Erhitzen Chlornatrium verflüchtigt, während bei dem von Richmond der Faktor 0,8 nicht immer zutrifft. Vizern?) verkohlt 10 g Glyzerin in einer Platinschale, extrahiert den Rückstand mit Wasser, filtriert und extrahiert noch zweimal mit wenig Wasser. Das Filter wird samt Inhalt in der Platinschale verascht. was nun leicht gelingt, das Filtrat in die Schale gegossen, abgedampft, der Rückstand mäßig erhitzt (wobei darauf zu achten ist, daß nicht Verflüchtigung von Kochsalz eintritt), im Exsikkator erkalten gelassen und rasch gewogen⁸)

Gesamtrückstand. (Vgl. die Internationalen Standardmethoden.)

Kalk, Einen Kalkgehalt kann man in der Probe nach Verdünnen mit Wasser durch Fällen mit oxalsaurem Ammon und Glühen des Rückstandes bestimmen.

Chlor. Hat man Chlor in der Asche des Glyzerins nachgewiesen, so kann man es nach Allen nicht durch direkte Titrierung oder Fällung des verdünnten Glyzerins mit Silberlösung bestimmen, da Chlorsilber in Glyzerin etwas löslich ist und Silbernitrat durch verschiedene Verunreinigungen reduziert wird. Man läßt eine gewogene Probe, nachdem man sie entzündet hat, ruhig abbrennen, zieht den kohligen Ruckstand mit Wasser aus, filtriert und titriert unter Verwendung von Kaliumbichromat als Indikator mit 1/10-Normalsilberlosung oder bestimmt das Chlorgewicht analytisch.

Sulfide, Sulfite und Hyposulfite'). Quantitativ bestimmt werden die Sulfide mittels einer eingestellten Bleimtratlösung⁵), welche man unter beständigem Rühren tropfenweise zu 25 ccm der Glyzerinlösung fließen läßt, wobei der entstehende Niederschlag sich sofort abscheidet. Nach jedem Zusatz bringt man einen Tropfen der klaren Flüssigkeit auf einen mit Blemitrat getränkten Papierstreifen, und hört mit der Titration ganz auf, wenn kein gelber Fleck mehr ent-Zur Bestimmung des Hyposulfits und Sulfits filtriert man die Flussigkeit, welche zu der vorbesprochenen Titration gedient hat, von dem gefällten Bleisulfid ab und fügt eine Messerspitze voll Natriumbikarbonat und einige Tropfen Starkelösung hinzu. Sodann titmert man unter Rühren mit der eingestellten Jodlösung, bis eine bleibende blaue Farbung eintritt.

In weiteren 25 ccm der Glyzerinlösung fällt man die Sulfide in bereits angegebener Weise durch Bleinitrat, filtriert und versetzt die

¹⁾ Chem Ztg. Rep 1889, S 339. 2) Journ. Pharm Chem. 20, 892. 5) Über die Bestimmung des Gehaltes der Rohglyzerine an Asche, Atzalkali, Alkalikarbonat, Säure, an organische Säure gebundenem Alkali, des Gesamtrückstandes bei 160°C und des Wassergehalts vgl. die "Internationalen Standardmethoden" S. 349

4) Ferier, Chem. Ztg. 1892, S. 1840.

⁵⁾ Siehe Seite 848

klare Flüssigkeit mit 3 oder 4 com konzentrierter Chlorstrontiumlösung. Nach 10 Minuten langem Stehen filtriert man von dem aus den Karbonaten, Sulfaten und Sulfiten bestehenden Niederschlage ab und hat dann das Hyposulfit allein in Lösung, das nun mittelst Jod titriert wird. Aus der Differenz zwischen der ersten und zweiten Titration wird die Menge der in dem Glyzerin enthaltenen schwefligen Säure oder Sulfite berechnet. Ist das Glyzerin frei von anderen reduzierend wirkenden Körpern, als Cyaniden, Nitriten, Ferrosalzen, so wäre die Operation hiermit beendet, da indes nie ausgeschlossen ist, daß sich noch andere auf Jod reagierende Körper in dem Glyzerin vorfinden, so ist eine dritte Titration in folgender Weise vorzunehmen. fällt in 25 ccm der Glyzerinlösung die Sulfide durch die genau erforderliche Menge der alkalischen Bleilosung, filtriert, erhitzt das klare Filtrat nach Zusatz von 2 com reiner Salzsäure im Sandbade auf 1000 und läßt dann erkalten. Hierbei wird die unterschweflige Saure unter Abscheidung von Schwefel zersetzt. Man neutralisiert hierauf durch wenig Natriumkarbonat, fugt dann einige Kubikzentimeter Chlorstrontiumlösung hinzu, um die schweflige Saure abzuscheiden, läßt 1/4 Stunde stehen, filtriert und titriert schließlich mit Jodlösung. Die Differenz zwischen den Resultaten der dritten und der zweiten Titration gibt die Menge an Hyposulfit.

Zur industriellen Reinigung des Glyzerins von den erwähnten Schwefelverbindungen kann man dasselbe mit Eisensulfat im Überschuß behandeln. Das Eisen wird sodann durch wenig Kalk in der Siedehitze gefällt, worauf man die klare Flüssigkeit dekantiert. Da das Glyzerin ziemlich reichlich Kalk lost, so fällt man letzteren durch etwas Natriumkarbonat und neutralisiert schließlich das Filtrat durch Salzsaure, worauf man das Glyzerin auf die gewunschte Dichte konzentrieren kann.

Um die in dem Glyzerin enthaltenen Hyposulfite und Sulfite zu zersetzen, kann man sich verschiedener Mittel bedienen. Vorteilhaft ist es, dasselbe mit der genau erforderlichen Menge unterchlorigsaurem Kalk zu behandeln.

3. Internationale Standardmethoden 1911.

Im Juli 1909 wurde auf einer Versammlung großbritannischer Glyzerin-Fabrikanten beschlossen, einheitliche Untersuchungsmethoden einzufuhren, da die damals allgemein üblichen Methoden häufig zu Differenzen zwischen Käufern und Verkäufern führten, die schwierig beizulegen waren. Zur Durchführung des Planes wurde ein bevollmächtigtes Komitee ernannt, welches seinerseits ein Sachverständigen-Komitee berief, in dem Fabrikanten, Käufer und Handelschemiker vertreten waren.

Der nachfolgende Bericht enthält eine Beschreibung der analytischen Methoden, die von dem Sachverständigen-Komitee nach brieflichen und mündlichen Verhandlungen mit maßgebenden Körperschaften Amerikas, Frankreichs und Deutschlands angenommen

wurden. Diese Methoden sollen als "Internationale Standardmethoden 1911"1) bezeichnet und sofort befolgt werden, namentlich auch von den Handelschemikern, wenn diesen nicht von ihren Auftraggebern eine andere Methode besonders vorgeschrieben wird.

Die Zusammensetzung des Komitees war folgende.

Amerikanisches Komitee: A. M. Comey von der E. J. du Pont de Nemours Powder Co., R. E. Divine, Glyzerin-Spezialist, Detroit (Michigan); S. S. Emery von der Du Pont Powder Co., Fabrik in Colorado; A. C. Langmuir von Marx & Rawolle, New York; J. W. Loveland von B. T. Babbit's Soap Works, New York; W. H. Low von der Cudahy Packing Co, Omaha.

Britische Komitees. Exekutivkomitee: T. A. Cook von E. Cook & Co., Ltd., London; W. W. Gossage von W. Gossage & Sons, Ltd., Widnes; J. Grey von Lever Brothers, Ltd., Port Sunlight; J. Griffiths oder E. Tapply von Price's Patent Candle Co., Ltd.; C. Haslam von J. Crossfield & Sons, Ltd., Warrington; J. McCallum von Isdale & McCallum, Paisley. Sachverständigen-Komitee (ernannt vom britischen Exekutivkomitee): J. Allan von Crossfield & Sons, Ltd., Warrington; J. L. Buchanan von Lever Bros., Ltd., Port Sunlight; O. Hehner, Chemiker, London; J. B. McArthur von Price's Patent Candle Co., Ltd.; W H. Phillips von E. Cook & Co., Ltd., London; P. Tainsh von Nobel's Explosive Co, Ltd., Stevenston, E. Tate von A. Norman Tate & Co., Handelschemiker, Liverpool.

Französischer Vertreter M. Vizern von Vizern & Guillot, Marseille.

Deutsches Komitee: A. C. Geitel von der Kgl. Stearinkerzenfabrik in Gouda (Holland); W. Grünewald von C. F. Boehringer & Söhne, Mannheim-Waldhof; P. Guckel von der Dynanut A.-G. Hamburg; A. Jacobi von A. Jacobi, Darmstadt; V. Knapp von G. H. Orth, Barmen.

Wir lassen nun den Bericht der Kommissionen im Wortlaut folgen:

Die Bewertung des Rohglyzerins hat in den letzten Jahren infolge der Preissteigerung des Artikels erhöhte Bedeutung gewonnen. Der Mangel der Übereinstimmung der Methoden und analytischen Verfahren im Verein mit dem ungleichmaßigen Ausfall der Untersuchungsresultate ließen es dringend wünschenswert erscheinen, die Analyse des Rohglyzerins auf einer einheitlichen Basis durchzuführen, und zu diesem Behufe bildeten sich Komitees in Amerika, Frankreich, Deutschland und Großbritannien. Diese Komitees arbeiteten zunächst unabhängig voneinander, traten aber später zusammen und nach einer Reihe von Konferenzen wurden die Resultate der Arbeiten der verschiedenen Komitees zusammengefaßt und ihnen die nachfolgende Fassung gegeben. Die in diesem Bericht beschriebenen Methoden haben die einmütige Unterstützung der obengenannten

¹⁾ Oil and Colour Trades Journ., London.

Komitees und werden von diesen als "Internationale Einheitsmethoden" warm empfohlen. Es steht zu hoffen, daß sie allen Interessenten annehmbar sind.

Probenahme. Am besten befriedigt bei Rohglyzerinen, die suspendierte Stoffe enthalten oder dazu neigen, beim Lagern Salz abzusetzen, die Bemusterung durch einen von beiden Parteien anerkannten Probezieher möglichst bald nach dem Einfullen des Glyzerins in die Trommeln, in jedem Fall aber, bevor eine Abscheidung von Salz stattgefunden hat. Dieser Sachverständige soll in solchen Fällen den im Anhang abgebildeten und beschriebenen sektionalen Probenehmer verwenden, alsdann die Trommeln versiegeln, sie mit einer Nummer zwecks Identifizierung versehen und darüber Protokoll fuhren. Ebenso ist das Vorhandensein von sichtbaren Salzmengen oder anderen suspendierten Stoffen vom Probezieher zusammen mit der Temperatur des Glyzerins im Protokoll zu vermerken. jeder Trommel ist eine Probe zu entnehmen Von Glyzerin, das bereits Salz oder andere Stoffe abgesetzt hat, läßt sich eine genaue Durchschnittsprobe nicht entnehmen, aber mit Hilfe des erwähnten sektionalen Probenehmers ein annaherndes Durchschnittsmuster gewinnen, welches auch jedweden Niederschlag einschließt

Analyse.

- 1. Bestimmung des freien Ätzalkalis. Man wiegt 20 g des Musters in ein 100-cem-Kölbehen ein, verdunnt mit etwa 50 cem frisch ausgekochtem destillierten Wasser, fugt einen Überschuß neutraler Chlorbarumlosung und 1 cem Phenolphthaleinlösung dazu, fullt bis zur Marke auf und schuttelt durch Nach dem Absitzen des Niederschlages pipettiert man von der überstehenden klaren Flussigkeit 50 cem ab und titriert mit Normalsäure. Das freie Alkali wird in Prozenten Na₂O ausgedruckt
- 2. Bestimmung der Asche und des Gesamtalkalis. Man wiegt 2 bis 5 g des Musters in einer Platinschale ab und raucht das Glyzerin über einem leuchtenden Argandbrenner oder einer anderen Warmequelle von medriger Flammentemperatur ab Die Temperatur muß niedrig gehalten werden, um Verfluchtigung und die Bildung von Sulfiden zu vermeiden. Ist die Masse seweit verkohlt, daß keine wasserfärbende, lösliche organische Substanz mehr vorhanden ist, so wird mit heißem destillierten Wasser ausgelaugt, filtriert, das Filter ausgewaschen und dieses mit dem Ruckstand in der Schale verascht. Nun werden Filtrat und Waschwasser in der Schale eingedampft und geglüht, aber nur gelinde, damit die Alkalien nicht schmelzen. Nach der Wägung wird die Asche in destilliertem Wasser gelöst und das Gesamtalkali mit Methylorange in der Kälte oder mit Lackmus als Indikator in der Siedehitze titriert.
- 8. Bestimmung des als Karbonat vorhandenen Alkalis. 10 g des Musters werden mit 50 ccm destilliertem Wasser verdünnt und genügend Normalsäure zugefügt, um das bei 2) gefundene Ge-

samtalkali zu neutralisieren. Darauf wird 15 bis 20 Minuten am Rückflußkühler gekocht, das Kühlerrohr mit destilliertem kohlensäurefreien Wasser ausgespült und die Flüssigkeit dann mit Normalnatronlauge zurücktitriert, wobei Phenolphthalein als Indikator dient. Der gefundene Gehalt wird auf Prozente Na₂O berechnet und davon werden die bei 1) gefundenen Prozente Na₂O abgezogen. Die Differenz gibt die Prozente Na₂O, die als Karbonat vorhanden sind.

4. An organische Säuren gebundenes Alkali. Zieht man die Summe des bei 1) und 3) gefundenen Prozentgehaltes von dem bei 2) gefundenen Prozentgehalt Na₂O ab, so erhalt man das an

organische Säuren gebundene Na₉O bzw. andere Alkali.

5. Bestimmung der freien Säure. 10 g des Musters werden mit 50 com destilliertem Wasser verdünnt, welches frei von Kohlensaure ist, und mit Normalnatronlauge und Phenolphthalein titriert. Man berechnet die Azidität auf die Gramme Na₂O, die nötig sind, um 100 g des Musters zu neutralisieren.

6. Bestimmung des Gesamtrückstandes bei 160°C. Fur diese Bestimmung soll das Glyzerin durch kohlensaures Natron sohwach alkalisch sein, damit keine Verluste an organischen Säuren eintreten, jedoch darf die Alkalität 0,2°/0 Na₃O nicht uber-

schreiten, um die Bildung von Polyglyzerinen zu vermeiden.

Vorbereitung des Glyzerins. 10 g des Musters werden in einem 100-com-Kölbehen mit Wasser verdunnt und die berechnete Menge Normalsalzsäure oder Sodalösung hinzugefugt, damit es den oben erwähnten Alkalitätsgrad erhält. Das Kölbehen wird nun zur Marke, aufgefüllt, durchgeschüttelt und 10 ccm des Inhalts in eine gewogene Petrischale oder ähnliche Schale mit flachem Boden und 2,5 Zoll Durchmesser und 0,5 Zoll Tiefe abgemessen. Bei Rohglyzerinen mit einem abnorm hohen organischen Rückstand muß die abzudampfende Menge geringer sein, so daß das Gewicht des organischen Rückstandes 30 bis 40 mg nicht wesentlich überschreitet.

Abdampfen des Glyzerins. Die Schale wird auf das Wasserbad gesetzt (der Deckel des 160°-Trockenschrankes ist ebenso wirksam), bis die Hauptmenge des Wassers verdampft ist. Von da ab geschieht die Eindampfung im Trockenschrank. Zufriedenstellende Resultate erzielt man in einem Trockenschrank, der in jeder Dimension 12 Zoll mißt und dessen Boden zwecks Verteilung der Wärme mit einer 3/4 Zoll dicken Eisenplatte belegt ist. Ein in halber Höhe des Schrankes angebrachter Einsatz wird mit Streifen von Asbestpappe belegt und auf diese die Schale gesetzt. Ist die Temperatur bei geschlossener Tur auf 160° reguliert, so laßt sich durch teilweises Offenlassen der Tur leicht eine Temperatur von 130 bis 140° C aufrechterhalten. Das Glyzerin soll größtenteils bei dieser Temperatur verdampft werden. Sieht man nur noch wenig Dämpfe entweichen, so wird die Schale herausgenommen und erkalten gelassen. Nunmehr werden 0,5 bis 1 ccm Wasser zugesetzt und der Rückstand durch eine drehende Bewegung ganz oder nahezu in Lösung gebracht. Die Schale wird dann wieder auf das Wasserbad oder oben auf den Trockenschrank gesetzt, bis das überschüssige Wasser verdampft und der Rückstand in solcher Verfassung ist, daß er beim Einbringen in den 160° C heißen Trockenschrank nicht mehr spritzt. Die hierfür erforderliche Zeit läßt sich nicht genau angeben, ist aber auch nicht von Bedeutung; gewöhnlich sind 3 oder 4 Stunden erforderlich. Von da an jedoch mussen die vorgeschriebenen Zeiten genau innegehalten werden. Die Schale wird im Trockenschrank, dessen Temperatur genau auf 160° C gehalten werden muß, 1 Stunde belassen; danach wird sie herausgenommen, abkühlen gelassen, der Rückstand mit Wasser behandelt und das Wasser verdampft, wie vorher beschrieben wurde. Der Rückstand wird darauf einer zweiten einstündigen Trocknung im Schrank unterworfen, die Schale dann im Exsikkator über Schwefelsaure erkalten gelassen und gewogen. Die Behandlung mit Wasser usw. wird so lange wiederholt, bis ein konstanter Gewichtsverlust von 1 bis 1,5 mg pro Stunde erreicht ist.

Korrekturen des Gewichts des Gesamtrückstandes. Bei Glyzerinen, die freie Säure enthalten, muß eine Korrektur für das zugefügte kohlensaure Natron angebracht werden. 1 ccm Normalalkali entspricht einer Gowichtsvermehrung von 0,022 g. Bei alkalischen Rohglyzerinen muß eine Korrektur für die zugesetzte Säure gemacht werden. Man zieht die Gewichtszunahme ab, welche infolge der Verwandlung der NaOH und Na₂CO₃ in NaCl entsteht. Das korrigierte Gewicht, multipliziert mit 100, ergibt die Prozente Gesamtrückstand bei 160° C. Der Gesamtrückstand ist für die Bestimmung der nichtfluchtigen azetylierbaren Verunreinigungen aufzubewahren.

- 7. Organischer Ruckstand Zieht man die Asche vom Gesamtrickstand bei 160°C ab, so erhalt man den organischen Ruckstand. Es sei bemerkt, daß bei der Veraschung die Alkalisalze der organischen Sauren in Karbonate umgewandelt werden und daß das davon herrührende Radikal CO₃ nicht im organischen Rückstand enthalten ist.
- 8. Feuchtigkeit. Die Bestimmung beruht auf der Tatsache, daß Glyzerin vollständig vom Wasser befreit werden kann, wenn man es im Vakuum über Schwefelsäure oder Phosphorsaureanhydrid 2 bis 3 g sehr lockeren Asbests, der vorher von den saureloslichen Bestandteilen befreit und im Wassertrockenschrank getrocknet wurde, werden in ein verschließbares kleines Wägeglas von ca. 15 ccm Inhalt gebracht. Das Wageglas wird in einem mit Schwefelsäure gefüllten Vakuumexsikkator unter einem Druck von 1 bis 2 mm Quecksilber so lange gehalten, bis das Gewicht konstant ist, sodann werden 1 bis 1,5 g des Musters so vorsichtig auf den Asbest getropft, daß sie von diesem vollständig absorbiert werden. Das Gläschen mit Inhalt wird gewogen und dann so lange im Exsikkator unter 1 bis 2 mm Druck gestellt, bis es konstant im Gewichte geworden ist. Bei 15° ist Gewichtskonstanz in etwa 48 Stunden erreicht; bei tieferen Temperaturen dauert es länger. Die Schwefelsäure im Exsikkator muß öfters erneuert werden.

Bichromatmethode.

Erforderliche Reagenzien.

a) Reines Kaliumbichromat, gepulvert und bei 110 bis 120°C in einer von Staub und organischen Dämpfen freien Atmosphäre getrocknet, dient als Ursubstanz.

b) Verdünnte Bichromatlösung. 7,4564 g des Bichromats a) werden in destilliertem Wasser gelöst und bei 15,5°C zu 1 l aufgefüllt.

- c) Ferroammoniumsulfat. 3,7282 g Kalumbichromat a) werden in 30 com Wasser gelöst, 50 com 50 volumprozentige Schwefelsaure zugegeben, zur kalten, nicht weiter verdünnten Losung aus einem Wägegläschen ein mäßiger Überschuß des Ferroammoniumsulfats zugefügt und mit der verdünnten Bichromatlösung b) zurucktitriert. Der Wert des Eisenoxydulsalzes wird auf Bichromat berechnet.
- d) Silberkarbonat wird für jede Analyse frisch bereitet, indem man 140 ccm einer 0,5 proz. Silbersulfatlösung mit etwa 4,9 ccm Normalsodalösung (es soll etwas weniger als die sich berechnende Menge Normalsodalösung angewendet werden, da ein Überschuß das rasche Absitzen des Niederschlages verhindern würde) fallt. Man läßt den Niederschlag absitzen, dekantiert und wascht einmal durch Dekantation aus.
- e) Bleiessig. Eine 10 proz. Lösung von reinem essigsauren Blei wird eine Stunde lang mit überschussiger Bleiglätte gekocht, wobei man das verdampfende Wasser ersetzt und dann noch heiß filtriert. Ein sich spater bildender Niederschlag bleibt unberucksichtigt Vor Kohlensäurezutritt geschützt aufzubewahren.
- f) Ferrozyankalium. Eine sehr verdunnte, etwa $0.1^{\circ}/_{\circ}$ enthaltende Lösung

Ausführung der Analyse.

20 g Rohglyzerin werden auf 250 ccm verdunnt. Zu 25 ccm der Lösung fugt man das Silberkarbonat, läßt unter gelegentlichem Umschutteln etwa 10 Minuten stehen, fügt dann einen kleinen Überschuß Bleiessig e) zu, laßt ein paar Minuten stehen, verdunnt mit destilliertem Wasser auf 100 ccm, fügt davon noch weitere 0,15 ccm zur Kompensation des Volumens des Niederschlages hinzu, schüttelt gründlich durch und filtriert durch ein lufttrockenes Filter in ein geeignetes enghalsiges Gefaß, wobei man die ersten 10 ccm des Filtrats weggießt und das übrige, wenn es nicht ganz blank ist, auf das Filter zuruckgibt. Eine Probe des Filtrates darf sich auf Zusatz von Bleiessig nicht mehr trüben. (In der Mehrzahl der Fälle genugen die zugegebenen 5 ccm vollauf.) Dann und wann erfordert aber ein Rohglyzerin einen größeren Zusatz und in solchen Fällen werden nachmals 25 ccm des verdunnten Glyzerins entnommen und mit 6 ccm Bleiessig gereinigt. Jeder zu große Überschuß von Bleiessig muß aber vermieden werden.

25 com des blanken Filtrats werden nun in einen Kolben oder ein Becherglas gegeben, das man zweckmaßig zuvor mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure gereinigt hat. Man fügt 12 Tropfen Schwefelsäure 1.4 hinzu, um den geringen Bleiüberschuß auszufällen, und gibt dann 3,7282 g gepulvertes Kaliumbichromat a) hinzu, das mit 25 ccm Wasser heruntergespült wird. Man läßt nun unter gelegentlichem Schütteln stehen, bis sich das Bichromat völlig gelöst hat. Eine Reduktion findet dabei nicht statt.

Alsdann werden 50 ccm 50 volumprozentige Schwefelsäure zugesetzt, das Glas 2 Stunden in kochendes Wasser getaucht und dabei vor dem Zutritt von Staub und organischen Dämpfen (z. B. von Alkohol) geschützt, bis die Titration zu Ende ist. Nunmehr fügt man aus einem Wägeglaschen einen geringen Überschuß von Ferroammoniumsulfat c) zu, indem man auf einer Porzellanplatte mit der Ferrozyankaliumlösung Tüpfelproben anstellt, und titriert diesen Überschuß mit der verdünnten Bichromatlösung zurück. Aus der Menge des reduzierten Bichromats berechnet man den Prozentgehalt an Glyzerin. 1 g Glyzerin entspricht 7,4064 g Kaliumbichromat; 1 g Kaliumbichromat 0,13411 g Glyzerin.

Bemerkungen. 1. Es ist wesentlich, daß die Konzentration der Säure in dem Oxydationsgemisch und die Oxydationsdauer genau innegehalten werden.

- 2. Vor Zugabe des Bichromats zur Glyzernlösung muß der geringe Bleiüberschuß, wie angegeben, mit Schwefelsaure ausgefallt werden.
- 3 Bei Rohglyzerinen, die praktisch frei von Chloriden sind, kann die Menge des Silberkarbonats auf $^1/_5$, die des Bleiessigs auf 0,5 ccm verringert werden.
- 4. Bisweilen empfiehlt sich der Zusatz von etwas Kaliumsulfat, um ein klares Filtrat zu erhalten.

Azetinmethode.

Auf diese Methode der Glyzerinbestimmung haben sich gelegentlich einer Konferenz die Delegierten des amerikanischen, englischen, französischen und deutschen Komitees geeinigt und jedes dieser Komitees hat bestätigt, daß die damit erzielten Resultate bei Rohglyzerinen der Wahrheit am nächsten kommen und daß nach dieser Methode dann gearbeitet werden soll (vorausgesetzt, daß sie anwendbar ist), wenn das Glyzerin nur nach einer Methode auf seinen Gehalt geprüft werden soll. Bei reinen Glyzerinen decken sich die erzielten Resultate mit denen der Bichromatmethode. Das Azetinverfahren ist aber nur dann verwendbar, wenn das Rohglyzerin nicht über $50^{\circ}/_{\circ}$ Wasser enthält.

Erforderliche Reagenzien.

a) Reinstes Essigsäureanhydrid. Ein gutes Muster darf nicht mehr als 0,1 com Normalnatronlauge zur Verseifung der Verunreinigungen beanspruchen, wenn ein blinder Versuch mit 7,5 com gemacht wird. Während des blinden Versuchs darf sich das Essigsäureanhydrid nur schwach färben.

- b) Reines geschmolzenes Natriumazetat. Das käufliche Salz wird in einer Platin-, Quarz- oder Nickelschale nochmals geschmolzen, wobei eine Verkohlung zu vermeiden ist, dann rasch gepulvert und in einer zugestopften Flasche oder im Exsikkator aufbewahrt. Es ist sehr wesentlich, daß das Natriumazetat wasserfrei ist.
- c) Karbonatfreie, etwa ¹/₁ normale Natronlauge zur Neutralisierung ist leicht herzustellen, indem man reines Ätznatron in der gleichen Gewichtsmenge kohlensäurefrei gemachten Wassers auflöst und durch Absitzen die Lösung klären läßt oder durch ein Asbest- oder Papierfilter filtriert. Die klare Lösung wird dann mit kohlensäurefreiem Wasser auf die erforderliche Stärke verdünnt.
- d) Normalnatronlauge, karbonatfrei. Wie vorher beschrieben herzustellen und sorgfältig einzustellen. Manche Ätznatronlösungen büßen nach dem Kochen deutlich an Gehalt ein; solche Lösungen sind zu verwerfen.
 - e) Normalsäure. Ist sorgfaltig einzustellen.
- f) Phenolphthaleinlösung. 0,5 proz. alkoholische und neutralisierte Lösung.

Ausfuhrung der Analyse.

In einem enghalsigen Kolben mit rundem Boden von ca. 120 ccm Inhalt, der gründlich gereinigt und getrocknet wurde, werden möglichst rasch 1,25 bis 1,5 g des zu untersuchenden Glyzerins genau eingewogen. Man gibt dann zunachst etwa 3 g des wasserfreien Natriumazetats, darauf 7,5 ccm Essigsaureanhydrid hinzu und verbindet den Kolben mit einem Liebigschen Rückflußkuhler Aus Zweckmaßigkeitsgründen sollte das innere Rohr des Kuhlers nicht uber 9 bis 10 mm Durchmesser haben Die Verbindung des Kolbens mit dem Kühler geschieht am besten mittels Glasschliffes oder auch durch einen Gummistopfen. Letzterer muß jedoch zuvor mit heißen Essigsäureanhydriddampfen gereinigt sein. Man erhitzt nun den Kolben eine Stunde lang zu mäßigem Sieden, wobei man darauf achtet, daß die Salze nicht an den Wandungen des Kolbens eintrocknen. Darauf läßt man den Kolben etwas abkühlen und spult durch das Kühlerrohr 50 com etwa 80° C warmes, kohlensaurefreies Wasser in den Kolben. wobei der Kolben mit dem Kuhler fest verbunden bleiben muß. Die Kühlung ist notwendig, um jede plötzliche Entwicklung von Dämpfen im Kolben während der Zugabe des Wassers und eine Zertrummerung des Kolbens zu vermeiden. Man spart Zeit, wenn man das Wasser zufügt, solange der Inhalt des Kolbens noch flüssig ist, man kann ihn jedoch auch erstarren lassen und ohne Nachteil die Bestimmung am Tage darauf zu Ende führen. Der Inhalt des Kolbens darf so lange (jedoch nicht über 80°C) erwärmt werden, bis die Auflösung vollendet ist, abgesehen von einigen ungelöst bleibenden dunklen Flocken, welche aus organischen Verunreinigungen des Rohglyzerins bestehen. Durch drehendes Bewegen des Kolbens wird die Auflösung beschleunigt. Kolben und Inhalt werden nun abgekühlt, ohne jedoch die Verbindung mit dem Kühler zu lösen. Nach dem völligen Erkalten wird das Kühlerrohr nochmals ausgewaschen, der Kolben abgenommen, der Glasschliff des Kühlers oder der Gummistopfen in den Kolben abgespült und dann der Inhalt des Kolbens durch ein mit Säure gewaschenes Filter in einen Kolben aus Jenaer Glas, der ca. 1 l faßt, filtriert. Man wascht gründlich mit kaltem, destilliertem kohlensäurefreien Wasser nach, fügt 2 com Phenolphthalemlösung f) und dann soviel Natronlauge c) oder d) zu, bis die ganze Lösung schwach rotlich-gelb gefarbt ist. Diese Neutralisierung muß sehr sorgfältig geschehen; die Lauge soll man an den Innenwandungen des Kolbens unter kräftigem Drehen und gelegentlichem Schütteln oder Drehen in umgekehrter Richtung einfließen lassen, bis die Lösung nahezu neutralisiert ist, was durch das langsamere Verschwinden der beim Einfließen der Lauge an der betreffenden Stelle erzeugten Rotfärbung angezeigt wird. Wenn dieser Punkt erreicht ist, werden die Wände des Kolbens mit kohlensäurefreiem Wasser abgespult und das Alkali von nun an tropfenweise zugesetzt und nach jedem Tropfen gut durchgeschuttelt, bis die gewunschte Färbung erreicht ist. Jetzt lasse man aus einer Bürette 50 ccm oder einen Überschuß von Normalnatronlauge d) hereinlaufen und notiere genau die zugesetzte Menge. Man halt den Inhalt 15 Minuten im schwachen Sieden, während man den Kolben mit einem Glasrohr als Kühler versieht. Nun kühle man so schnell wie möglich ab und titriere den Überschuß an Normallauge mit Normalsaure e), bis die rötlich-gelbliche Farbung oder die gewahlte Endfarbe wieder erhalten wird Eine weitere Zugabe von Indikator zu diesem Zeitpunkt wird ein Zuruckkehren der Rosafarbe verursachen.

Aus diesem Grunde sieht man von einer weiteren Indikator-

zugabe ab.

Aus der verbrauchten Menge ¹/₁ N-NaOH berechnet man den Glyzeringehalt unter Berücksichtlgung der Korrektur für den weiter unten beschriebenen blinden Versuch.

 $1 \text{ com}^{-1}/_{1} \text{ N-NaOH} = 0.03069 \text{ g Glyzerin.}$

Der Ausdehnungskoeffizient der Normallösungen beträgt ungefahr 0,000 33 fur 1 cem und 1 0 C.

Eine Korrektur wird erforderlichenfalls vorgenommen.

Blinder Versuch. Da das Azetanhydrid und das Natriumazetat Verunreinigungen enthalten können, welche das Resultat beeinflussen würden, ist ein blinder Versuch erforderlich, bei dem dieselben Mengen Azetanhydrid und Natriumazetat angewendet werden wie bei der Analyse. Nachdem die Essigsaure neutralisiert ist, braucht man indessen nicht mehr als 5 ccm des Normalkali d) zuzusetzen, da dies dem Überschuß von Alkali entspricht, der meistens nach der Verseifung des Triazetins bei der Glyzerinbestimmung übrig bleibt.

Bestimmung des Glyzerinwertes der azetylierbaren Verunreinigungen. Der durch Erhitzen auf 160° erhaltene Gesamtrückstand wird in 1 oder 2 ccm Wasser gelöst, in einen kleinen Azetylierkolben von 120 ccm hineingespült und das Wasser verdunstet. Dann setzt man wasserfreies Natriumazetat hinzu und verfährt genau wie bei der Glyzerinbestimmung. Man berechnet das Resultat auf Glyzerin.

Analyse des Azetanhydrids. In eine abgewogene Stöpselflasche, die 10 bis 20 ccm Wasser enthält, gießt man etwa 2 ccm Anhydrid, setzt den Stopfen auf, wiegt und läßt unter gelegentlichem Schütteln während einiger Stunden stehen, bis das Anhydrid gänzlich hydrolysiert ist. Darauf wird auf 200 com verdunnt, Phenolphthalein zugesetzt und mit Normal-Natronlauge titriert. Hieraus ergibt sich die Gesamtazidität an freier Essigsaure und Säure, die aus dem Anhydrid entstanden ist. In ein Wägegläschen mit Stopfen, das ein bekanntes Gewicht an frisch destilliertem Anilın (etwa 10 bis 20 ccm) enthält, werden 2 ccm Azetanhydrid gegeben. Das Ganze wird kräftig durchgeschüttelt, gekühlt und dann gewogen. Der Inhalt wird darauf in etwa 200 ccm kaltes Wasser hineingespult und wie oben titriert. Hieraus ergibt sich die Azidität der ursprünglich vorhandenen Essigsäure plus der Hälfte der Säure, die aus dem Anhydrid stammt (die andere Halfte ist zur Azetanilidbildung verbraucht), das zweite Resultat wird von dem ersten abgezogen (beide auf 100 g berechnet) und dieses Resultat verdoppelt ergibt die Kubikzentimeterzahl Normal-Natronlauge, welche 100 g der Azetanhydridprobe erfordern. 1 ccm Natronlauge entspricht 0,051 g Anhydrid.

Anweisung zur Berechnung des wahren Glyzeringehaltes.

- 1. Man bestimmt den scheinbaren Glyzeringehalt des Musters nach der beschriebenen Azetinmethode. Das dabei erhaltene Rosultat schließt etwa vorhandene azetylierbare Verunreinigungen mit ein.
 - 2. Man bestimmt den Gesamtrückstand bei 160° C.
- 3. Man bestimmt den Azetinwert des Ruckstandes, auf Glyzerin berechnet.
- 4. Man zieht das bei 3 gefundene Resultat von dem bei 1 gefundenen Prozentgehalt ab und gibt die korrigierte Zahl als Glyzerm an. Sind fluchtige azetylierbare Verunreinigungen vorhanden, so sind sie in dieser Zahl eingeschlossen.

Bemerkungen und Empfehlungen des Exekutivkomitees.

Die Erfahrung hat gezeigt, daß bei guten Handelssorten Rohglyzerin die Summe von Wasser, Gesamtrückstand bei 160° C und korrigiertem Glyzeringehalt nach der Azetinmethode nur um $0.5^{\circ}/_{o}$ von 100 abweicht. Ferner stimmt bei solchen Rohglyzerinen das Resultat der Bichromatmethode mit dem unkorrigierten der Azetinmethode bis auf $1^{\circ}/_{o}$ überein. Werden größere Differenzen gefunden, so sind Verunreinigungen, wie Polyglyzerine oder Trimethylenglykol, vorhanden. Trimethylenglykol ist flüchtiger als Glyzerin, es kann

daher durch fraktionierte Destillation angereichert werden. Eine annähernde Bestimmung seiner Menge ergibt die Differenz zwischen dem Azetin- und Bichromatresultat solcher Destillate. Trimethylenglykol entspricht, nach der Azetinmethode bestimmt und als Glyzerin berechnet, $80,69^{\,0}/_{\rm o}$, nach der Bichromatmethode $188,3^{\,0}/_{\rm o}$ Glyzerin. Bei der Bewertung von Rohglyzerin für bestimmte Zwecke ist es auch notwendig, den Gehalt an Arsen, Sulfiden, Sulfiten und Thiosulfaten annähernd zu bestimmen. Die Methoden zum Nachweis und zur Bestimmung dieser Verunreinigungen lagen außerhalb der Aufgaben des Komitees.

Beträgt der nichtflüchtige organische Rückstand bei 160° C bei Laugenglyzerinen über $2.5^{\circ}/_{0}$, d. h. ohne Korrektur für die Kohlensäure in der Asche, dann soll der Ruckstand nach der Azetinmethode geprüft und ein gefundener Glyzeringehalt, der $0.5^{\circ}/_{0}$ überschreitet, von dem Resultat der Azetinmethode abgezogen werden. Bei Saponifikat-, Destillat- und ähnlichen Glyzerinen soll die Grenze für die Höhe des organischen Rückstandes, die ohne weitere Prüfung passieren kann, auf $1^{\circ}/_{0}$ festgelegt werden. Betragt er über $1^{\circ}/_{0}$, dann muß er azetyliert werden und das dabei gefundene Glyzerin soll (nach Abzug von $0.5^{\circ}/_{0}$) von dem nach der Azetinmethode gefundenen Glyzeringehalt abgezogen werden.

Probenahme von Rohglyzerin.

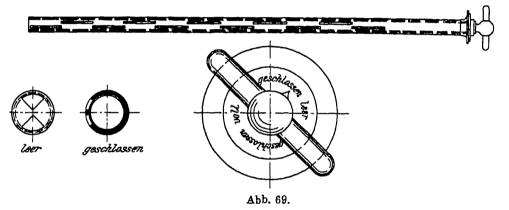
Bisher bestand die übliche Probenahme im langsamen Eintauchen eines Glasrohres, womit ein moglichst senkrechter Schnitt aus der in der Trommel enthaltenen Glyzerinschicht entnommen werden sollte. Diese Methode war insofern unbefriedigend, als in kalten Klimaten zühflüssige Glyzerine sehr langsam in dem Rohr aufsteigen, so daß es infolge dieser erforderlichen langen Zeit unmöglich ist, einen vollkommenen Schnitt aus der Schicht zu erhalten. Ferner läßt sich mit dem Glasrohr auch nicht in annahernd genauem Verhältnis etwa abgesetztes Salz entnehmen.

Der nachstehend abgebildete Probenehmer¹) Fig 69 vermeidet diese Nachteile nach Möglichkeit. Er besteht aus 2 Messingröhren, von denen die eine dicht in die andere hineinpaßt. Eine Reihe Schlitze sind in jede Röhre eingeschnitten und so angeordnet, daß, wenn sie offen sind, ein ununterbrochener Schlitz entsteht, der es ermöglicht, eine vollständige Sektion aus der ganzen Höhe der Glyzerinschicht zu entnehmen. Infolge dieser Anwendung füllt sich der Probenehmer fast im Augenblick mit dem Glyzerin. Auch der Boden des Probenehmers ist mit Schlitzen versehen, die einen Teil des am Boden der Trommel befindlichen Salzes zu entnehmen gestatten. Das Instrument ist so konstruiert, daß sämtliche Schlitze, einschließlich der am Boden befindlichen, durch eine einfache Drehung des oben befindlichen Griffes gleichzeitig verschlossen werden können. Ein dort

¹) Fabrikanten: Young & Co., 45, 47 u. 49 Stanley Street, Kinning Park, Glasgow.

angebrachter Zeiger gibt an, bei welcher Stellung des Griffes der Probenehmer geöffnet oder geschlossen ist. Bei Probenehmern von größerem Querschnitt (1 Zoll Durchmesser) ist es möglich, durch eine dritte Bewegung lediglich die Bodenschlitze zur Entleerung zu öffnen, aber bei Probenehmern kleiner Dimensionen ($^{5}/_{8}$ Zoll Durchmesser) muß dieses Arrangement in Wegfall kommen, da die Schlitze sonst so klein sein müßten, daß der Probenehmer nicht mehr richtig funktionieren wurde.

Beim Gebrauch wird der Probenehmer mit geschlossenen Schlitzen in die Trommel eingeführt; sobald er den Boden derselben berührt, werden die Schlitze 1 bis 2 Sekunden geöffnet, dann geschlossen und der Inhalt des Instruments durch Wiederöffnen der Schlitze in das Sammelgefäß entleert. Enthalt die Trommel suspendiertes Salz, so müssen die Schlitze geöffnet werden, bevor der Probenehmer durch



das Salz gestoßen wird. Auf diese Weise wird es ermoglicht, daß in das Durchschnittsmuster ein Teil des Salzes gelangt. Hat sich jedoch das Salz in der Trommel bereits abgesetzt, so ist es fast unmöglich, dasselbe im richtigen Verhältnis in die entnommene Probe hineinzubekommen, weshalb es sich empfiehlt, die Proben vor dem Absetzen des Salzes zu nehmen.

Ein Probenehmer von 1 Zoll (= ca. 2,5 cm) Durchmesser entnimmt aus einer 10 Cwt. (= ca. 508 kg) fassenden Trommel etwa 10 cz. (= ca. 284 ccm), während ein solcher von ⁵/₈ Zoll (= ca. 1,56 cm) Durchmesser etwa 5 cz. (= ca. 142 ccm) Rohglyzerin aus einer 10 Cwt. fassenden Trommel herausnimmt.

Gegenüber den früher gebräuchlichen Probenehmern, die aus einem Glasrohr bestanden, bedeutet der "Standard-Probenehmer" eine wesentliche Verbesserung; aber aus einem Faß mit Unterlaugenglyzerin, das längere Zeit nur Salze abgesetzt hat, ist auch damit kein zuverlässiges Durchschnittsmuster zu erlangen. Das Salz, das sich abgesetzt hat, läßt sich durch noch so langes Schütteln der Fasser nicht wieder gleichmäßig verteilen. Man sollte deshalb von

Laugenglyzerinen möglichst sofort nach dem Eintreffen Muster entnehmen. Man sollte es ferner vermeiden, während nasser Witterung Muster zu ziehen, und berücksichtigen, daß Glyzerin außerordentlich hygroskopisch ist und begierig aus der Luft Feuchtigkeit anzieht. Die Flaschen, welche die genommenen Proben enthalten, sind gut zu verschließen, auch soll man bis zur Inangriffnahme der Analyse nicht zuviel Zeit verstreichen lassen. Die Flaschen mit den Proben sind, bevor man ihnen etwas zur Untersuchung entnimmt, tüchtig durchzuschütteln und gelinde zu erwärmen, bis alles Salz, das sich am Boden der Flasche abgesetzt hat, sich wieder verteilt hat.

Seit der erstmaligen Veröffentlichung dieser Methoden hat sich ihre Revisionsbedürftigkeit, namentlich hinsichtlich der Bestimmung des "Gesamtrückstandes" und des Glyzeringehalts im Rohglyzerin herausgestellt Die englische technische Kommission trat vor etwa 1½ Jahren erneut zusammen und erstattete nach Vornahme zahlreicher Versuche, besonders hinsichtlich der erwähnten beiden Bestimmungen, dem Arbeitsausschuß einen Bericht, der sich mit Abänderungen der analytischen Verfahren befaßt und auch Änderungen in der Berechnungsweise des Rohglyzerinwerts auf Grund

der Analysenresultate in Vorschlag bringt.

Der englische Arbeitsausschuß hat den Wunsch geäußert, vor Einfuhrung dieser Abänderungen die seit 1911 in Frankreich, Amerika und Deutschland bereits gebildeten verschiedenen Kommissionen zu hören und hat sich auch an verschiedene als Rohglyzerinproduzenten bedeutende weitere Länder, wie Italien und Belgien, gewendet, damit dort, wenn moglich, Ausschusse von technischen und wissenschaftlichen Spezialisten gebildet werden, die dann der internationalen Kommission beitreten sellen Herr J. Allan von der Firma Joseph Crossfield & Sons in Warrington hat sich in seiner Eigenschaft als Mitglied der dem englischen Arbeitsausschuß angegliederten techdes Generaldirektors nischen Kommission durch Vermittlung Comm. Moretti von der Stearinkerzenfabrik "Mira" an die Kgl. Versuchsstation für Öl- und Fettindustrie in Mailand gewendet, um die Bildung eines Italien in der internationalen Kommission vertretenden Ausschusses herbeizuführen. Die genannte Versuchsstation, deren Laboratorien während des Krieges im Auftrag der Militärbehörde mit der Fett- und Glyzerinkontrolle beschäftigt waren, ist dem englischen Vorschlag bekanntlich schon durch Bildung einer im Einvernehmen mit dem Verband italienischer Seifenfabriken arbeitenden und dem Studium und der Sammlung analytischer Einheitsmethoden sich widmenden Kommission zuvorgekommen. (Giornale di chimica Industriale ed Applicata 1921, Nr. 4.)

B. Prüfung raffinierter Glyzerine.

Als Deite 1866 der Glyzerinindustrie näher trat, gab es bereits drei Qualitäten von raffiniertem Glyzerin, die als Ia, IIa

und IIIa bezeichnet wurden. Sie waren hergestellt durch Entfärben von Rohglyzerin mittels Knochenkohle. Die Ia-Qualität war vollkommen farblos, aber nicht vollkommen geruchlos; es kamen vielmehr recht viele Ia raffinierte Glyzerine vor, die stark nach Buttersäure rochen, Roh- und raffinierte Glyzerine mit starkem Buttersäuregeruch gab es fruher viel mehr als heute, was ohne Zweifel seinen Grund darin hat, daß die Fette jetzt vor der Spaltung bei weitem besser vorgereinigt werden als früher.

Ia raffiniertes Glyzerin, wie es heute im Handel vorkommt, ist weiß, kalkfrei und säurefrei, doch kann es einen Aschengehalt bis 0,4 Prozent haben, der nur aus Alkalisalzen bestehen darf.

Ha raffiniertes Glyzerın unterscheidet sich von Ia raffiniertem Glyzerin nur durch die weingelbe Farbe.

III a raffiniertes Glyzerin ist meist ein auf 16−18° Bé eingestelltes gutes Rohglyzerin ohne oder mit nur geringen Kalkmengen.

Ia und IIa raffinierte Glyzerine werden meist mit den spezifischen Gewichten 1,230 u. 1,210 gehandelt.

Die Fabrikation von raffinierten Glyzerinen ist im Vergleich zu früher bedeutend zurückgegangen, einmal, weil die Glyzerindestillation erheblich an Ausdehnung gewonnen hat, dann aber auch, weil zu Ia raffiniertem Glyzerin nur Saponifikat verwendbar ist, das Azidifikationsglyzerin höchstens zu IIa dienen, wogegen das Laugenglyzerin nur durch Destillation gereinigt werden kann. Will man raffinierte Glyzerine untersuchen, so ist zur Bestimmung des Glyzeringehaltes eine der früher besprochenen Methoden zu wählen. Die Methoden zur Bestimmung des Aschengehaltes, des Wasssergehaltes, des Gehalts an organischen und anorganischen Verunreinigungen sind dieselben wie sie beim Rohglyzerin beschrieben sind.

Glyzerin soll früher oft mit Zucker verfalscht gewesen som, heute ist es dies wohl nur selten. Daß man bei der großen Knappheit an Glyzerin wahrend des Krieges vielfach Zuckersirup als Streckungsmittel oder als Ersatzmittel für Glyzerin benutzt hat, ist eine andere Sache. Eine Verfälschung mit Zucker kann natürlich nur bei hohen Glyzerinpreisen vorkommen, da sie, wie Landsberger richtig bemerkt, normalerweise dem Falscher keinen wirtschaftlichen Vorteil bietet. Zum Nachweis von Zucker im Glyzerin sind verschiedene Vorschriften gegeben¹).

Nach Pohl³) kann das Glyzerin mit Rohrzucker, mit weißem Sirup, der Rohrzucker und unkristallisierbaren Zucker enthält, und mit Traubenzucker versetzt sein. Die Flüssigkeit wird im Polarisationsapparat untersucht, und zwar, wenn sie dunkel ist, nachdem man sie vorher durch Vermischen mit ¹/₁₀ ihres Volumens Bleiessiglösung geklärt hat. Glyzerin dreht die Polarisationsebene nicht, Lösungen von Rohrzucker und Traubenzucker und frisch dargestellte Sirupe drehen nach rechts, sehr lange aufbewahrte Sirupe nach links. Findet

¹⁾ Benedikt-Ulzer, Analyse der Fette und Wachsarten, 5 Aufl., Berlin 1908, S 468. 8) Journ. f prakt. Chem. 84, S 169

eine Drehung nach rechts statt, so erwärmt man nach Zugabe von $^1/_{10}$ Volumen konzentrierter Salzsäure durch 10 Minuten auf 70 bis 75 0 C. Ist die Flüssigkeit dann noch immer rechtsdrehend, so 1st das Glyzerin mit Traubenzucker versetzt; 1st sie linksdrehend geworden, mit Rohrzucker.

Böttger¹) erhitzt 5 Tropfen des zu prüfenden Glyzerins, 100 Tropfen Wasser, 1 Tropfen Salpetersäure (D=1,30) und 0,03 bis 0,04 g molybdänsauren Ammon zum Kochen. Bei Gegenwart von Zucker färbt sich die Probe intensiv blau.

Glyzerin, das Rohrzucker enthält, schwärzt sich beim Vermischen mit konzentrierter Schwefelsäure und gibt beim Erwärmen mit 1 Vol. Schwefelsäure und 1 Vol. Wasser sofort eine rotgelbe Lösung.

Mit Traubenzucker versetztes Glyzerin gibt beim Vermischen mit Fehlingscher Lösung einen roten Niederschlag, noch bevor der Siedepunkt erreicht ist, reines Glyzerin dagegen erst einen geringen gelben oder roten Niederschlag, wenn man die Mischung nach dem Erhitzen 24 bis 48 Stunden stehen läßt (Endemann).

Zum Nachweis von Glyzerin neben Zucker dampfen Donath und Mayrhofer²) nach Zusatz einer von der vorhandenen Zuckermenge abhängigen Quantität zu Pulver zerfallenen Kalkes und ebensoviel Seesandes zu teigiger Konsistenz ein, pulverisieren nach dem Erkalten und extrahieren in einem verschlossenen Kölbchen mit 80 bis 100 cem einer Mischung aus gleichem Volumen Alkohol und Äther. Nach dem Verdunsten erhält man das Glyzerin gelblich gefarbt, aber zuckerfrei und kann es dann nach Reichl oder in anderer Weise weiter prufen.

Barfoed nimmt die qualitative Prufung auf Zucker und Glyzerin erst vor, nachdem er beide Substanzen vorher getrennt hat. Dazu wendet er zwei Methoden an, von denen sich die eine auf die Unlöslichkeit des Zuckers in Äther-Alkohol, die andere auf die Fahigkeit der Zuckerarten gründet, mit Kali alkoholunlösliche Verbindungen zu geben

- 1. Man versetzt die mindestens zur Sirupdicke eingedampfte Lösung mit 3 bis 4 Vol. Alkohol und 4 bis 5 Vol. Äther, wodurch der Zucker klebrig ausgeschieden wird, während das Glyzerin gelost bleibt, und läßt 24 Stunden klären. War Rohrzucker vorhanden, so bilden sich anhaftende Kristalle. In jedem Falle kann man die Flüssigkeit direkt vom Zucker abgießen. Das Glyzerin enthält noch eine Spur Zucker, die seinen Nachweis nicht stört und überdies durch eine zweite Behandlung mit Äther-Alkohol entfernt werden kann.
- 2. Die zur Sirupdicke eingedampfte Mischung wird mit 6 bis 8 Vol. Alkohol, dann unter gutem Umschütteln nach und nach so lange mit 10 proz. alkoholischer Kalilauge versetzt, als sich noch

Zeitschr. f. anal. Chem. 16, S. 508.
 Zeitschr. f. anal. Chem. 20, 1895, S. 888.

ein Niederschlag bildet. Dieser ist anfangs weich, wird aber bald zusammenhängend und hart, so daß man die Flüssigkeit abgießen und den Rickstand mit Alkohol nachspülen kann. Die Flüssigkeit wird, wenn nötig, mit der Luftpumpe filtriert und das Filter mit Alkohol nachgewaschen. Der aus Rohrzucker oder Traubenzucker bestehende Niederschlag wird in etwas Wasser gelöst, die Lösung mit Oxalsäure genau neutralisiert, mit 4 bis 5 Vol. Alkohol versetzt und nach einiger Zeit von oxalsaurem Kali abfiltriert. Das Filtrat enthält den Zucker. Man dampft ein und prüft den Rückstand. - Die Lösung, die durch Aufnahme von Kohlensäure aus der Luft wieder trübe geworden sein kann, wird mit Schwefelsaure schwach angesäuert, nach einiger Zeit vom schwefelsauren Kali abfiltriert, mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt, mit kohlensaurem Natron neutralisiert und abgedampft. Der Rückstand gibt an Alkohol reines Glyzerin ab, das nur eine sehr geringe Spur Zucker enthält.

Zur quantitativen Bestimmung von Zucker in Glyzerin sind auch mehrere Vorschriften gegeben¹).

Zur annähernd quantitativen Bestimmung von Zucker kann man die oben beschriebenen Methoden zur qualitativen Prüfung von Barfoed benutzen, oder man bestimmt den Zuckergehalt des Glyzerins durch Polarisation.

Um einen Gehalt an Rohrzucker festzustellen, verdünnt man 25 com Glyzerin mit 25 com Wasser und 5 com konzentrierter Salzsäure, erwärmt in einem Glaskolbehen, in das man mittels Kork ein Thermometer eingesetzt hat, genau 15 Minuten auf 40 bis 50° (', kühlt durch Eintauchen in kaltes Wasser rasch ab, bringt sie in ein Rohr von 200 com Länge und polarisiert in einem Halbschattenapparat. Bedeutet D die wegen des Salzsäurezusatzes um ½,10 vorgrößerte Drehung, S die Dichte des Gemisches von gleichen Raumteilen der Glyzerinprobe und Wasser, p den Zuckergehalt in Prozenten, t die Temperatur, so ist:

$$p = \frac{12 \cdot 719 (D + 0.025 D [15 - t])}{S}$$
.

Gefärbtes Glyzerin wird vor der Erwärmung mit Salzsture mit etwas gepulverter Knochenkohle versetzt und nach dem Invertieren filtriert.

Zur Bestimmung von Traubenzucker werden 25 com der Probe mit 25 ccm Wasser in einem bedeckten Gefäß 1 Minute gekocht und dann polarisiert. Es ist:

$$p' = \frac{11,254 D}{8}$$
.

Ist das Glyzerin dunkel, so wird es vorher mit Bleiessig geklärt.

¹⁾ Benedikt-Ulzer, 1908, S. 467.

C. Untersuchung destillierter Glyzerine.

Die destillierten Glyzerine sind die reinsten Glyzerine des Handels. Gehandelt werden sie meist mit einem spez. Gewicht von 1,23 bis 1,26, d. h. mit einem Wassergehalt von 12 bis $2^0/_0$. In ihrer Farbe schwanken sie von farblos bis gelblich. Von den Rohund raffinierten Glyzerinen unterscheiden sie sich durch ihren geringen Aschengehalt und von den ersteren besonders dadurch, daß sie mit Bleiessig keinen Niederschlag geben. Theoretisch sollte ein destilliertes Glyzerin frei von unorganischen Bestandteilen sein und daher beim Verglühen keinen Rückstand hinterlassen, aber im Fabriksbetrieb ist das nicht zu erreichen. Selbst die besten Marken enthalten Spuren von organischen und unorganischen Verunreimgungen, und Lewkowitsch1), der eine Anzahl als chemisch rein gehandelter Glyzerine auf ihren Gehalt an organischen und anorganischen Fremdstoffen untersucht hat, fand an nicht flüchtigen organischen Bestandteilen Werte von 0.0243 bis $0.5970^{0}/_{0}$ und an Asche 0.0030 bis $0.2090^{0}/_{0}$. Die zulässigen Grenzen der einzelnen Verunreinigungen werden in den verschiedenen Staaten durch die Pharmakapöen bestimmt (vgl. S 306).

Die Untersuchung der destillierten Glyzerine erstreckt sich zumeist auf den Gehalt an Reinglyzerin, auf einen Gehalt an Verunreinigungen organischer und anorganischer Natur, die ihnen eventuell von ihrer Herstellung her anhaften können, und auf einen Gehalt an Zusatzen, die zur Verfalschung benutzt werden. Die Untersuchungsmethoden sind teils physikalische, teils chemische. Von physikalischen Eigenschaften des Glyzerins hat man für Zwecke der Prufung herangozogen: das spezifische Gewicht, das Lichtbrochungsvermögen, die Dampfspannung und in neuester Zeit auch die Viskositat.

Der Gehalt an Reinglyzerin wird meist aus dem spezifischen Gewicht ermittelt; Lewkowitsch²) behauptet jedoch, daß die geringe Aschenmenge, die in den destillierten Glyzerinen enthalten ist, einen nicht zu vernachlässigenden Einfluß auf das spezifische Gewicht hat und daher, wenn große Genauigkeit erforderlich ist, das Reinglyzerin mit der Azetin- oder Bichromatmethode zu bestimmen ist.

Von chemischen Methoden zur Untersuchung von destillierten Glyzerinen kommen alle früher von uns besprochenen Verfahren in Betracht. Am meisten findet die Bichromatmethode Anwendung, da die Azetinmethode zu niedrige Resultate ergibt.

⁴) a. a. O. S. 708

¹⁾ Chem Technologie und Analyse der Ole usw. 2, S. 724.

1. Physikalische Methoden zur Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlösungen

durch:

Feststellung des spezifischen Gewichtes.

Die Dichte oder Räumigkeit von Glyzerin wird heute wohl in der Glyzerinindustrie allgemein bei einer Temperatur von $15^{\,0}$ (! crmittelt. Die dafür notierten Zahlen sagen uns, wievielmal mehr als Wasser von $15^{\,0}$ C das vorliegende Glyzerin bei gleichem Volumen wiegt. Temperaturen wie $17^{\,1}/_{\,2}^{\,0}$ oder $20^{\,0}$ C können selbst für das spezifisch schwerste Glyzerin ausgeschieden werden. Man bestimmt das spez. Gewicht am besten bei $15^{\,0}$ C.

Zur Ermittlung der Dichte kommen in Betracht:

die Senkwage, die Mohr-Westphalsche Wage, das Wägefläschehen und Sprengelsche Rohr.

Die Senkwage (Araometer). Das Aräometer oder die Senkwage gestattet die Ablesung der Dichte an der Skala, die in ihr untergebracht ist. Diese rasche Art der Dichtenbestimmung schaffte der Senkwage besonders in der Technik überall Eingang. Die Ablesung ist auf die dritte Dezimale genau. Ein großer Fehler des Araometers ist der, daß es rund 300 com Flüssigkeit fordert, die nicht immer zur Verfügung stehen. Aräometer mit gedrängter Dichteneinteilung, wo sehon mit 50 com das Auskommen gefunden wird, sind dementsprechend ungenau und verwerflich.

Die Ablesung erfolgt an der Spindel dort, wo der Flüssigkeitsspiegel die Teilung schneidet. Für Glyzerin kommen zwei Senkwagen von 1,000 bis 1,200 und von 1,200 bis 1,400 in Betracht. Um eine gute Ablesung zu erreichen, soll die Lange der Einteilung nicht unter 20 em gehen. Bei glyzerinarmen Losungen hat man darauf zu achten, daß die Flüssigkeit auch das Aräometer netzt, was gerade an dem oberen Teile der Senkwage, wo die Einteilung beginnt, nicht der Fall ist, da man es hier mit den Fingern anfaßt. Man wischt mit einem äthergetränkten Stuckehen Watte den trockenen Schaft der Wage ab.

Nicht immer ist man in der Lage, Glyzerin auf 15° C einzustellen. Man spindelt dann bei gewöhnlicher Temperatur, doch nicht über 25° C und nimmt als Korrektur für 1° C \mp 0,00058. Natürlich muß das zu spindelnde Glyzerin frei von Luftblasen sein. Die Temperatur bestimmt man mit einem geeichten Normalthermometer.

Angenommen, die Ablesung der Spindel bei 25° C = 1,2570, dazu die Korrektur $0,00058 \times (25^{\circ}-15^{\circ}$ C) = 0,0058, so ist die Dichte bei 15° C = 1,2628.

Umrechnungen von Ablesungen anderer Spindeln sind nur zeitraubend und schaffen Fehlerquellen.

Die Mohr-Westphalsche Wage (Hydrostatische Wage). Wie schon der Name sagt, haben wir es in diesem Falle der Dichtenbestimmung mit einer Wage zu tun (vgl. Abb. 70). Der Wagebalken trägt an dem einen Ende einen Schwimmer, in dem ein Thermometer angebracht ist, am anderen Ende ein Gegengewicht. Taucht

der Schwimmer ganz in Wasser von 15° C Temperatur, so ist das Gewicht Q_1 am Teilstrich 10 notwendig, d 1. an der Stelle am Wagebalken, an der der Schwimmer hängt, um Wagengleiche wieder herzustellen. Kleine Fehler, die sich in der Lage des. Wagebalkens ergeben, werden durch Verstellen der Fußschraube ausgeglichen Die Stellung der Wage bleibt jetzt unberührt: man nimmt den Schwimmer von der Wage, trocknet diesen und ebenso den Glaszylinder, der

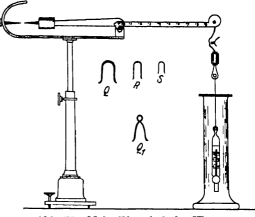


Abb. 70 Mohr-Wostphalsche Wage

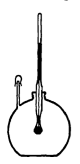
nun mit luftblasenfreiem Glyzerin gefullt wird, das auf 15° C gekühlt ist. Der wieder in seine fruhere Stellung gebrachte Schwimmer taucht in das Glyzerin, sinkt jedoch nicht mehr zur Wagengleiche ein, da der zu prüfende Stoff spezifisch schwerer ist als Wasser. Um zur Wagengleiche zu kommen, wird das Gewieht $Q=(Q_1)$ so lange, von der Mittelachse ausgehend, an dem mit Einkerbungen (10 Teilstrichen) verschenen Wagebalken vorschoben, bis er seine währe Stellung erreicht hat. Genau so verfahrt man mit dem Reiter R, der $^1/_{10}$ von Q und Reiter S, der $^1/_{100}$ von Q ist, bis vollständige Wagengleiche eingetreten ist. Sollte die Temperatur des Glyzerins während der Abwagung steigen oder sinken, so muß der Glaszylinder in ein Wasserbad von 15° C gestellt und so das Glyzerin abgewogen werden.

Beispi	ol· (, hängt	am	Teilstrich	10 == 1
_	Q		27	n	2 = 0,2
	I	? "	"	n	$\theta = 0.06$
	S	77	"	n	2,5 = 0,0025
die Dichte	bei 15	О, в.			. = 1,2625.

Das Wagefläschehen (Pyknometer). Ein Wägefläschehen von bekannter Größe und bekanntem Gewichte, mit Glyzerin gefüllt und gewogen, läßt uns dessen Dichte errechnen.

Das Wägefläschchen (vgl. Abb. 71) ist mit Thermometer und Steigrohr versehen. Das Thermometer gestattet neben der Ablesung der Temperatur gleichzeitig das Fläschchen abzuschließen. Man füllt es mit luftblasenfreiem, etwas unter 15°C gekühltem Glyzerin, setzt

das Thermometer ein und taucht das Fläschchen bis zum Halse in ein Wasserbad von 15°C. Nach etwa 10 bis 15 Minuten und sobald beim Steigrohr kein Glyzerin mehr austritt, hebt man das Pykno-



meter aus dem Bade, trocknet es rasch ab und schlägt die Glaskappe über das Steigrohrende. Diese versieht den Zweck, kleine Glyzerinmengen, die durch die unvermeidliche Ausdehnung während des Wägens aus dem Fläschehen verdrängt werden, in sich aufzunehmen.

Derselbe Vorgang wird mit einer Wasserfüllung wiederholt. Wenn nun

p das Gewicht des leeren, mit Luft gefüllten, P " " " mit Glyzerin gefüllten, und G " " " mit Wasser gefüllten

Abb. 71. Wägefläschchen. Pyknometers ist, dann ist die Dichte des Glyzerins

$$\frac{D}{15^{\circ}C} = \frac{P - p}{G - p}.$$

Das Sprengelsche Rohr¹). Das Sprengelsche Rohr ist das für Glyzerin weitaus meist verwendete Pyknometer (vgl Abb. 72).

Es ist einfach im Gebrauch, hat eine große Oberfläche und gestattet die Ermittlung des spezifischen Gewichtes von Glyzerin verhältnismäßig rasch und mit großer Genauigkeit, selbst noch in der

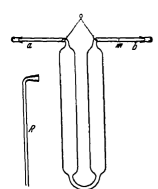
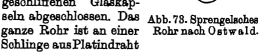


Abb 72. Sprengelsches Rohr. ganze Rohr ist an einer

funften Dezimale. Es stellt ein U-förmig gebogenes Glasrohr vor, dessen beide Schenkel pipettenartig erweitert und in enge, rechtwinklig gebogene Röhrchen gezogen sind, wovon das eine b mit einer Marke m versehen ist. Beide Rohrenden werden mit kleinen, eingeschliffenen Glaskapseln abgeschlossen. Das ganze Rohr ist an einer



befestigt, die erlaubt, das Pyknometer hängend am Wagebalken zu wägen.

Zur Füllung bedient man sich des Saugrohres R, das mit dem Rohrschenkel a luftdicht abschließt. Eine Saugrumpe, bei b angesetzt, zieht luftblasenfreies Glyzerin, auf etwas unter $15\,^{\circ}$ C gekühlt, in das Pyknometer bis zur Marke m ein. Nun taucht man dieses so tief wie möglich in ein Wasserbad, das ständig auf $15\,^{\circ}$ C ge-



¹⁾ Poggendorfs Annalen S. 150 bis 459

halten ist, was mit einem Normalthermometer geprüft wird. Nach 5 bis 10 Minuten stellt man das Glyzerin auf die Marke m ein, was durch schwaches Drücken eines bei b angebrachten Schlauches geschehen kann. Beim Rohrende a zugleich austretendes Glyzerin wird mit Filterpapier zur Rohrgleiche abgenommen. Jetzt schließt man das Rohrschenkelende bei a mit einer Glaskappe, nimmt das Pyknometer aus dem Wasserbade, trocknet es rasch ab, bedeckt auch noch das Rohrende bei b mit einer Glaskappe und wiegt.

Derselbe Vorgang ist bei einer Wasserfüllung zu beachten. Die gefundenen drei Werte erlauben die Dichte nach der oberen Gleichung

zu errechnen.

Durch Hochbiegen der Rohrschenkel a und b auf einen Winkel von $45^{\,0}$ erreicht man ein Sprengel-Rohr, das auch ermöglicht, die noch in den Haarröhrehen befindliche kleine Menge Glyzerin im Wasserbade zu kühlen.

Die von Ostwald abgeänderte Form des Sprengelschen Rohres ist in Abb. 73 ersichtlich.

Bemerkenswert ist die Verengerung des Rohres bei der Marke m, wodurch ein sehr genaues Einstellen erreicht wird.

Endlich laßt sich die Dichte von Reinglyzerin noch aus dem Brechungsexponenten oder aus der Dampfspannung, und, wie letzthin gefunden, auch annähernd durch Viskositatsmessungen aus den dazugehörigen, weiter unten folgenden Tafeln ablesen.

Die Dichte von Rohglyzerin oder Glyzerin in Salzlösungen laßt naturlich den wahren Glyzeringehalt nicht errochnen oder ersehen; doch bildet diese im Verein mit dem gefundenen Gehalte an anorganischen und organischen Verunreinigungen (Destilationsruckstand) eine Grundlage zur rohen Bewertung von Glyzerin im Glyzerinhandel.

A Smetham¹) benutzt folgende Formel, um aus dem spez. Gewichte und dem Aschengehalte eines Rohglyzerins annahernd den Glyzeringehalt errechnen zu können.

Glyzerin =
$$\frac{(G-1,000)-A \times 8,8}{2,66}$$
,

wobei G das spez. Gewicht bei 60° F und A den Aschengehalt des Rohglyzerins vorstellen Bei zu hohem Aschengehalte ist obige Formel unanwendbar. Smetham will mit dieser Formel gut übereinstimmende Resultate mit den nach der Bichromatmethode erhaltenen Zahlen gefunden haben.

Stiepel²) errechnet den Glyzeringehalt aus der Asche und dem spez. Gewichte, indem er den Aschengehalt mit 3,3 multipliziert und das Produkt von dem Glyzeringehalt, der sich aus dem spez. Gewicht ergibt, abzieht.

Über die spez. Gewichte der Reinglyzerin-Lösungen bestehen in der Glyzerinliteratur Tafeln von Gerlach, Strohmer, Skalweit,

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 18, 1899, S. 881. 2) Seifens.-Ztg., S. 818.

Lenz und Nicol. Gerlach gebrauchte zur Herstellung seiner Tabelle reines Glyzerin, das er so weit eindickte, bis der Siedepunkt ein konstanter geworden war; Strohmer nahm kristallinisches Glyzerin und Lenz ging von der Elementaranalyse aus. Die Dichtentafeln obiger Forscher unterscheiden sich vonemander

durch die verschiedenen Temperaturen, bei denen die Dichten ermittelt wurden, wie 12°, 15°, 17¹/₂° und 20° C. Auf 15° C umgerechnet, ergeben sich doch noch merkbare Unterschiede, die Grün und Wirth veranlaßten, das spez. Gewicht von Reinglyzerin zu überprüfen. Sie gingen von der Siedepunktbestimmung aus und fanden die Tafel Gerlach als richtig. Sie verdient aber, allen anderen noch bestehenden Tafeln vorgezogen, ja als einzige in Gebrauch genommen zu werden.

Spezifische Gewichte wäßriger Glyzerinlösungen nach Gerlach.

Gly- serin Proz	Spez Gew. bei 15° C Wasser von 15° C = 1	Gly- zerin Proz.	Spez Gew bei 15° C Wasser von 15° C = 1	Gly- zerin Proz.	Spez Gew. bei 15° C Wasser von 15° C == 1	Gly- zerin Proz	Spez.Gew bei 15° C Wasser von 15° C = 1
100 99 98 97 96 95 94 93 92 91 90 88 87 86	1,2658 1,2628 1,2602 1,2577 1,2552 1,2526 1,2501 1,2476 1,2451 1,2425 1,2400 1,2878 1,2946 1,2819	75 74 78 72 71 70 69 68 67 66 65 64 63 62 61	1,1990 1,1962 1,1984 1,1906 1,1878 1,1850 1,1822 1,1794 1,1766 1,1788 1,1710 1,1682 1,1626 1,1598	50 49 48 47 46 45 44 48 42 41 40 38 87 86	1,1290 1,1263 1,1263 1,1236 1,1209 1,1182 1,1155 1,1128 1,1101 1,1074 1,1047 1,1047 1,0993 1,0966 1,0939 1,0912	25 24 28 22 21 20 19 18 17 16 15 14 18 12	1,0620 1,0594 1,0568 1,0542 1,0516 1,0490 1,0466 1,0441 1,0417 1,0892 1,0368 1,0343 1,0319 1,0294
85 84 88 82 81 80 79 78 77	1,2265 1,2238 1,2211 1,2184 1,2157 1,2180 1,2102 1,2074 1,2046 1,2018	50 59 58 57 56 55 54 53 52	1,1570 1,1542 1,1514 1,1486 1,1458 1,1402 1,1402 1,1874 1,1846 1,1818	85 84 83 82 81 80 29 28 27 26	1,0885 1,0858 1,0881 1,0804 1,0777 1,0750 1,0724 1,0698 1,0672 1,0646	10 9 8 7 6 5 4 3 2	1,0245 1,0221 1,0196 1,0172 1,0147 1,0128 1,0098 1,0074 1,0049 1,0024

Spez. Gewichte, die bei anderen Temperaturen als den in der Tabelle angegebenen, gefunden werden, können mit Hilfe nachstehender von Gerlach bestimmt werden

¹⁾ Grün und Wirth, Zeitschr. f. angew. Chemie 33, 1919.

Ausdehnung	wäßriger	Glyzerinlö	sungen.
Vol	amen bei ($0^{\circ} = 10000$.	_

Glyzerin º/ ₀	Vol. bei 0°C	Vol. bei 10° C	Vol. bei 20° C	Vol. bei 30° C
0	10 000	10001,8	10 016,0	10041,5
10	10 000	10010	10 080	10 05 9
20	10000	10020	10045	10078
80	10000	10025	10058	10097
4 0	10000	10003	10067	10111
50	10000	10084	10076	10124
60	10 000	10038	10 084	10138
70	10 000	10042	10091	10148
80	10 000	10043	10 092	10144
90	10 000	10045	10095	10148
100	10000	10045	10 100	10150

Die Zahlen für die dazwischen liegenden Temperaturen werden durch Interpolation gefunden. Für Temperaturen zwischen 15 und 20°C kann das spez. Gewicht aus den von Gerlach gegebenen Zahlen mit Hilfe der folgenden Formel berechnet werden

$$s_t = s_1 + \frac{t - 15}{5} (s_3 - s_1),$$

worin

$$s_1$$
 das spez. Gewicht des Glyzerins bei $15^{\,0}$ C ist (Wasser bei $15^{\,0}$ C = 1), s_2 ..., ..., s_2 ..., ..., s_3 ..., s_4 ..., s_5 ..., s_6 ..., s_8 ...,

Bei den allerkonzentriertesten Glyzerinen tritt eine kleine Komplikation ein, indem leicht Luftblasen eingeschlossen werden, die nur langsam in der zähen Flussigkeit nach oben steigen. So ein Glyzerin entlüftet man im Vakuum.

Nach dem Urteil von Willy Bein, Mitglied der Reichsanstalt für Maße und Gewichte in Charlottenburg, kann man keiner der vorhandenen Tabellen über die spez. Gewichte den Vorzug geben, weil sie alle nicht den Ansprüchen genügen, die man heute mit Recht stellen darf. Eine Fundamentaltafel solle auf $\pm 0,001$ sicher sein, dies sei aber bei keiner Tafel der Fall. Am besten stimmten noch die Nicolschen¹) Zahlen mit seinen Berechnungen überein. Bein hat die Nicolschen Dichten $D_{\frac{10}{30}}$ und die Gerlachschen $D_{\frac{10}{10}}$ auf $D_{\frac{30}{4}}$ umgezeichnet und zwar unter Benutzung der von Gerlach gegebenen wahren Ausdehnungen, die nahe genug mit den Versuchen übereinstimmen, welche die Reichsanstalt für Maße und Gewichte (R. M. G) über ein großes Temperaturintervall in einem eigens dazu gebauten Apparate angestellt hat. Nachstehend die Tabelle nach Willy Bein³):

Lewkowitsch, Chemische Technologie und Analyse der Öle und Fette,
 Bd. 2, S. 714, Braunschweig 1905.
 Seifens.-Ztg. 1921, S. 67.

²⁴

Glyzerin º/o	nach Nicol	nach R.M.G.	ım Mittel
100 90 80 70 60 50 40 80 20	1,2609 1,2847 1,2077 1,1806 1,1584 1,1261 1,0991 1,0727 1,0469 1,0221 0,9982	1,2608 1,2855 1,2087 1,1808 1,1581 1,1254 1,0988 1,0772 1,0465 1,0224 0,9982	1,2608 1,2851 1,2082 1,1807 1,1582 1,1257 1,0989 1,0724 1,0467 1,0228 0,9982

Die Zwischenwerte sind durch rechnerische Interpolation zu finden.

b) Das Lichtbrechungsvermögen wäßriger Glyzerinlösungen. (Refraktometeranzeige.)

Die Refraktometeranzeige oder der Brechungskoeffizient eines Glyzerins ist die Messung der Größe der Lichtbrechung, das Verhältnis zwischen der Geschwindigkeit des Lichtes im leeren Raume

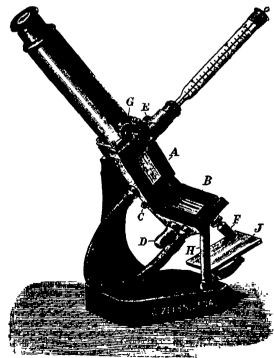


Abb 74. Butterrefraktometer.

und im Glyzorin. steht also im Zusammenhange mit der Dichte oder mit dem Prozentgehalte eines Glyzorins Naturlich muß es frei von Stoffen sein, die selbst lichtbrechend auftreten Die Bestimmung geschieht im Refraktometer und stützt sich auf die Beobachtung der Totalreflexion. Das in der Fettindustrie verbreitetsteRefraktometer ist wohl das Butterrefraktometer von Karl Zeiß in Jena (Abb. 74).

Die Ausführung einer solchen Bestimmung erfordert nur kurze Zeit und nur einige Tropfen Glyzerin; sie wird also dort zur Notwendigkeit, wo nur ganz geringe Mengen Glyzerinzur Verfügung stehen. Die Ab-

lesung erfolgt unmittelbar: die Werte können mit der folgenden Tabelle leicht in die Brechungsindizes (np) umgerechnet werden.

Das Butterrefraktometer wird zur Erkennung von Fetten, Ölen und deren Remheit allgemein in der Fettindustrie benutzt. Es besteht aus einem heizbaren Doppelprisma AB, das mit Bajonettverschluß F verschlossen werden kann. Diese Vorrichtung zum Erwärmen oder Kühlen der Refraktometerprismen gründet sich auf die von Wollny vorgeschlagene Anwendung eines die Glasprismen einschlie-Benden doppelwandigen Metallgehäuses, durch welches Wasser von gewünschter Temperatur geleitet wird. Diese wird mit dem Thermometer M gemessen. Fest mit den Prismen ist ein Fernrohr K verbunden, in dessen Brennebene eine von - 5 uber 0 bis + 105 bezifferte Skala eingesetzt ist. J ist ein Spiegel. Die obere Linse des Okulares ist auf Deutlichkeit der Striche der Skala einzustellen. Die stets gleiche Dicke der Glyzerinschicht zwischen den beiden Prismen, wovon Prisma B um die Achse C drehbar ist, wird durch die Bauart des Doppelprismas erreicht. Jedem Butterrefraktometer ist eine Normalflussigkeit beigegeben, auf die der Apparat eingestellt Bei Verwendung von Glyzerin als zu untersuchender Substanz sieht man ım Okular das Gesichtsfeld getrennt durch die "Grenzlinie" in einen links gelegenen, hellerleuchteten, und einen rechts gelegenen, dunklen Teil. Die Stelle der Skala, die von der Trennungslinie senkrecht getroffen wird, gibt die Ablesung der Lichtbrechung (Sk. T.).

Man bringt also 2 bis 3 Tropfen Glyzerin auf das horizontal gehaltene und gut gereinigte Prisma A, drückt das auch gut gesauberte Prisma B fest an A und verschließt das Doppelprisma mit Stift F. Den Apparat stellt man nun auf seine Bodenplatte. Dem Spiegel J gibt man jene Stellung, die notwendig ist, die Grenzlinie deutlich ablesbar zu ersehen. Die Beobachtung erfolgt durch das Okular des Fernrohres.

Sk T.	n _D	Δn	Sk. T.	n _D	⊿n	Sk. T.	n _D	Δn
0	1,4220	8,0	35	1,4488	7,2	70	1,4723	6,2
5	1,4260	8,0	40	1,4524	7,0	75	1,4754	5,8
10	1,4300	7,8	45	1,4559	6,8	80	1,4788	5,8
15	1,4339	7,6	50	1,4593	6,6	85	1,4812	5,6
20	1,4877	7,6	55	1,4626	6,6	90	1,4840	5,6
25	1,4415	7,4	60	1,4659	6,4	95	1,4868	5,4
30	1,4453	7,2	65	1,4691	6,4	100	1,4895	

Sk.T. - Skalenteil des Butterfraktometers,

n_D = Brechungsexponent,

Brechungsindizes und spezifische Gewichte wäßriger Glyzerinlösungen nach Skalweit.

Prozente Glyzerin	Spez Gew. bez 15°C	n (D) ber 15° C	Prozente Glyzerin	Spez.Gew. bei 15°C	n(D) bei 15° C	Prozente Glyzerin	Spez.Gew. bei 15° C	n(D) boi 15°C
0	1,0000	1,3330	84	1,0858	1,8771	68	1,1799	1,4265
ĭ	1,0024	1,3342	35	1,0885	1,3785	69	1,1827	1,4280
2	1,0048	1,3354	36	1,0912	1,3799	70	1,1855	1,4295
3	1,0072	1,3366	37	1,0939	1,3818	71	1,1882	1,4809
4	1,0096	1,3378	38	1,0966	1,3827	72	1,1909	1,4324
5	1,0120	1,3390	39	1,0993	1,3840	73	1,1936	1,4339
6	1,0144	1,3402	40	1,1020	1,3854	74	1,1963	1,4354
7	1,0168	1,3414	41	1,1047	1,3868	75	1,1990	1,4369
8	1,0192	1,3426	42	1,1074	1,3882	76	1,2017	1,4384
9	1,0216	1,3439	43	1,1101	1,3896	77	1,2044	1,4399
10	1,0240	1,3452	44	1,1128	1,3910	78	1,2071	1,4414
11	1,0265	1,3464	45	1,1155	1,3924	79	1,2098	1,4429
12	1,0290	1,3477	46	1,1182	1,3938	80	1,2125	1,4444
13	1,0315	1,3490	47	1,1209	1,3952	81	1,2152	1,1460
14	1,0340	1,3503	48	1,1236	1,3966	82	1,2179	1,4475
15	1,0365	1,3516	49	1,1263	1,3981	88	1,2206	1,4490
16	1,0390	1,3529	50	1,1290	1,3996	84	1,2233	1,4505
17	1,0415	1,3542	51	1,1318	1,4010	85	1,2260	1,4520
18	1,0440	1,3555	52	1,1346	1,4024	86	1,2287	1,4535
19	1,0465	1,3568	53	1,1374	1,4039	87	1,2314	1,4550
20	1,0490	1,3581	54	1,1402	1,4054	88	1,2341	1,4565
21	1,0516	1,3594	55	1,1430	1,4069	89	1,2368	1,4580
22	1,0542	1,3607	56	1,1458	1,4084	90	1,2395	1.4595
23	1,0568	1,3620	57	1,1486	1,4099	91	1,2421	1,4610
24	1,0594	1,3633	58	1,1514	1,4114	กร	1,2447	1,4625
25	1,0620	1,3647	59	1,1542	1,4129	98	1,2478	1,4640
26	1,0646	1,3660	60	1,1570	1,4144	94	1,2499	1,4655
27	1,0672	1,3674	61	1,1599	1,4160	95	1,2525	1,4670
28	1,0698	1,3687	62	1,1628	1,4175	96	1,2550	1,4684
29	1,0724	1,3701	63	1,1657	1,4190	97	1,2575	1,4698
30	1,0750	1,3715	64	1,1686	1,4205	98	1,2600	1,4712
31	1,0777	1,3729	65	1,1715	1,4220	99	1,2625	1,4728
32	1,0804	1,3743	66	1,1743		100	1,2650	1,4742
33	1,0831	1,3757	67	1,1771	1,4250		1	*

n(D) bezeichnet den Brechungsexponent für die Natriumlinie.

Um die Ablesung der Lichtbrechung, die natürlich auch von der Temperatur abhängig ist, bei einer bestimmten Temperatur zu bekommen, läßt man Wasser von gewünschter bestimmter Wärme durch das Innere jedes der beiden Prismen laufen. Der Eintritt des Wassers erfolgt bei D, der Austritt bei E. G ist eine Mikrometerschraube,

die gestattet, Bruchteile der Ablesung genauer zu bekommen, als durch Schätzung mit dem Auge möglich ist.

Mit dem Butterrefraktometer lassen sich Glyzerine mit Brechungsindices 1,42 bis 1,49 untersuchen. Das sind meist handelsübliche Stärken von 64 bis $100^{\,0}/_{0}$.

In neuerer Zeit wird dafür das Eintauchrefraktometer von Zeiß in Jena empfohlen, das an Genauigkeit seiner Angaben alle anderen Refraktometer mit Ausnahme des Interferenzrefraktometers übertrifft; doch werden hier Mengen Glyzerin gefordert, die eine Dichtenbestimmung auch sehon erlauben.

Einen bedeutend großeren Meßbereich als jedes der beiden oben genannten Refraktometer besitzt das von Abbe. Die Messungen reichen von n_D 1,3 bis 1,7. Auch dieser Apparat wird mit heizbaren Prismen von der Firma Zeiß geliefert

Tabellen über Brechungsexponenten wäßriger Glyzerinlösungen verfaßten Lenz¹), Strohmer⁹) und Skalweit³). Von diesen Tafeln zeigt die beste Übereinstimmung mit dem spezifischen Gewichte der Gerlachschen Tabelle die von Skalweit.

c) Untersuchung destillierter Glyzerine auf Zähflüssigkeit4).

Viskositätsmessungen and in der Fettindustrie und besonders ım Handel mit Mıneralol etwas Alltaglıches geworden. Seltener schon wurde Glyzerin zu derartiger Untersuchung herangezogen, obwohl dessen ölige, viskose Beschaffenheit bekannt war, ja dieser Eigenschaft das Glyzerin den Namen Glyzerinöl verdankt. Naturgemäß muß es nicht gerade Glyzerin allem sein, was die Zahflussigkeit voll in die wasserige Lösung bringt, es können Nichtglyzerine, organische Verbindungen, darın gelöst, die Viskositüt in dem Grade beeinflussen, als sie selbst viskos sind. Zahflussigkeitsuntersuchungen sind daher nur dort am Platze, wo Glyzerine praktisch aschenfrei sind, also bei Destillatware. Dort können sich viskose Nichtglyzerine den Vorschriften der Qualitätsuntersuchung entziehen, ihre Gegenwart aber bei einer Viskositatsmessung verraten. Solche selbst destillierbare Körper kommen meist von Rohglyzerinen schlechtester Herkunft wie aus Seifenunterlauge oder aus ranzigen Fetten und Ölen, wenn die daraus erhaltenen Destillate nicht sorgsam genug hergestellt wurden. Ein wichtiger Vertreter solcher viskoser Nichtglyzerine in Glyzerindestillaten ist das Trimethylenglykol. glyzerine kommen in Destillaten seltener vor. Glyzerindestillate können der Pharmakopöe-Vorschrift entsprechen und trotzdem viskoser sein als Destillate, die der Pharmakopöe nicht entsprechen.

In Erkenntnis dieser Sachlage tut man gut, bei kunftigen Untersuchungen von chemisch reinem Glyzerin und auch von Dynamitglyzerin die Viskosität nicht mehr außer acht zu lassen.

¹⁾ Zeitschr. f. anal Chem. 5, 18.

⁹⁾ Monatsh. f. Chemie 5, 61.
4) Vgl. S. 21.

⁶) Rep. d. analyt. Chem 5, 18.

Apparate, wie zur Zähigflüssigkeitsmessung solche heute in der gesamten Fettindustrie schon eingeführt sind, sind die Viskosimeter nach Engler¹).

Unter Viskosität versteht man das Verhältnis der Auslaufzeit — in unserem Falle — von Glyzerin zu Wasser bei gleicher Temperatur und gleichem Volumen. Das Englersche Viskosimeter Abb. 75 muß also ein geeichtes Gefaß von bestimmter Form enthalten, das auch gestattet, die Temperatur von Glyzerin jederzeit

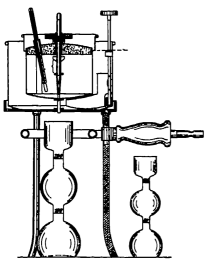


Abb. 75 Viskosimeter nach Engler.

ablesen zu können. Um diese wahrend der Auslaufzeit gleichmäßig zu halten, wird das geeichte Gefäß mit einem Mantel, besser gesagt Wasserbade umgeben, dessen Temperatur gleichgehalten werden muß mit der des Glyzerins. Das Auslaufröhrchen für Glyzerin geht senkrecht durch das Wasserbad und wird mit einem zugespitzten Ventilstift aus Hartholz geschlossen. Das ganze Gerät wird auf einen Dreifuß gestellt; darunter steht der Meßkolben von rund 240 com Volumen. Der Gasring zur Heizung ist bei Glyzerinviskositatsmessungen nicht unbedingt notwendig, da ja diese bei Zimmertemperatur vorgenommen werden kann Das Auslaufgefäß wird mit einem

Deckel geschlossen, durch den Ventilstift und Thermometer herausragen, es ist im Innern vergoldet und mit Niveaumarken versehen, die ein genaues Füllen mit der zu untersuchenden Probe gestatten.

Man füllt es nun einmal mit Wasser von 20°C und ein zweites Mal mit Glyzerin bis zu den Niveaumarken, das sind 240 ccm; selbstverständlich muß vor jeder Fullung die sogenannte Kapsel sehr sauber und trocken gemacht werden, ebenso das Auslaufröhrchen und der Meßkolben. Dieser wird unter das Ende des Auslaufröhrchens gestellt. Ist die Temperatur des Glyzerins gleich der des bestellten Wasserbades, so zieht man den Ventilstift hoch und setzt zugleich eine Stoppuhr in Gang. Nachdem der Glaskolben bis zur Marke 200 ccm voll geworden, setzt man zu gleicher Zeit die Stoppuhr wieder außer Tätigkeit. Die Ausflußzeit wird angemerkt und mit der Ausflußzeit des Wassers bei 20°C ins Verhaltnis gebracht.

Angenommen, der Ausfluß des Wassers bei 20°C aus dem

Angenommen, der Ausfluß des Wassers bei 20° C aus dem Englerschen Viskosmeter wäre 52 Sekunden, der des Glyzerins bei 24° C 546 Sekunden, so ist die Viskosität $\frac{546}{52}$ = 10,5 Engler-Grade.

¹⁾ Geliefert von der Firms C. Desaga, Heidelberg.

Spezifische	Gewichte	und	Viskositätsgrade
wäß	riger Gly	zerin	lösungen.

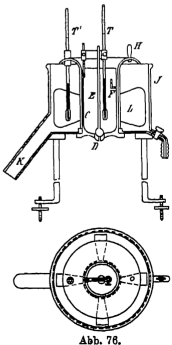
Prozente Glyzerin	Spez. Gew. bei 15°C	Viskosität bei 24°C in Engler-Graden	Prozente Glyzerin	Spez. Gew. bea 15°C	Viskosität bei 24°C in Engler-Graden
100 99	1,2653 1,2628	105,00 77,00	84 83	1,2238 1,2211	7,90 7,20
	1				,
98	1,2602	64,75	82	1,2184	6,50
97	1,2577	53,75	81	1,2157	5,90
96	1,2552	45,00	80	1,2130	5,40
95	1,2526	38,00	79	1,2102	5,00
94	1,2501	32,35	78	1,2074	4,62
98	1,2476	27,65	77	1,2046	4,28
92	1,2451	23,50	76	1,2018	3,95
91	1,2425	20,00	75	1,1990	3,65
90	1,2400	17,00	74	1,1962	3,40
89	1,2373	14,70	73	1,1934	3,15
88	1,2346	12,85	72	1,1906	2,95
87	1,2319	11,30	71	1,1878	2,75
86	1,2292	10,00	70	1,1850	2,61
85	1,2265	8,90			

Die Apparate werden alle behordlich geeicht geliefert.

In der vorstehenden Tafel sind die spezifischen Gewichte und Glyzerinprozente der Viskosität, in Engler-Graden ausgedruckt, gegenübergestellt.

In England ist das "Reedwoodsche Viskosimeter" so verbreitet wie in Deutschland das Englersche. Abb. 76 stellt den Querschnitt eines solchen Normalapparates vor.

C ist wiederum das Füllgefäß. Es besteht aus Kupfer, ist innen mit Füllmarken versehen und versilbert. Der Boden besitzt ein Achatauslaufrohr, dessen muldenförmige Vertiefung mit dem Ventilstift E abgeschlossen wird Rings um den Füllzylinder ist das Wasserbad J, in dem ein Ruhrwerk mit Flügeln L steckt, welches durch den Griff H in Bewegung gesetzt werden kann. Das seitlich an das Wasserbad angebrachte Rohr K ist ein Heizrohr für Viskositätsmessungen über Zimmertempera-



Das Reedwoodsche Viskosimeter.

tur. Notwendig sind auch hier je ein geeichtes Thermometer T für den Füllzylinder und T_1 für das Wasserbad. Der ganze Normalapparat ist wie der Englersche in seiner Aufmachung genau dimensioniert. Der dazugehörige enghalsige Kolben faßt bis zu seiner Marke nur 50 ocm. Die Arbeitsweise ist die gleiche wie oben beschrieben.

In Amerika bedient man sich bei Viskositätsmessungen des

Sayboldt'schen Normalapparates.

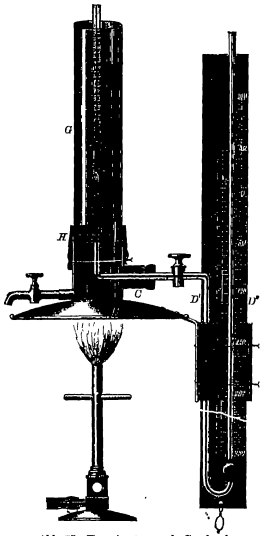


Abb. 77. Vaporimeter nach Gerlach.

d) Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlösungen aus der Dampfspannung.

Wir haben bereits erwähnt, daß Gerlach¹) ein Vaporimeter, mit dem man die Dampfspannung wässeriger Glyzerinlösungen leicht bestimmen kann, konstruiert und eine Tabelle entworfen hat, welche die den Dampfspannungen entsprechenden Glyzeringehalte angibt. Sein Apparat²), Abb. 77, hat folgende Einrichtung.

Das Vaporimetergestell besteht aus einer Hulse Λ von Rotkupfer oder Neusilber, die auf den Teller B aus gleichem Metall aufgenietet In die Öffnung C wird das Glasrohr D'D'' mit einem Gummistopfen eingesetzt. Der Glaszylinder Glaßt sich durch ein Stück dicken Gummischlauches mit A verbinden. Zur Sicherung des Verschlusses ist es einerseits mit Draht an A angebunden und kann anderseits durch den konischen Metallring H fest an den Glaszylinder angedrückt werden.

Die Arbeitsweise mit dem Vaporimeter ist die folgende: Man nimmt den Glaszylinder G und das Fläschehen F ab,

¹⁾ Chem. Ind. 7, S. 277.

²⁾ Zu beziehen von F Müller, Dr. Geißlers Nachfolger in Bonn.

entfernt auch den Konus aus dem in das Rohr D'eingesetzten Glashahn und hängt das Instrument an der am untern Ende des Skalenlineals angebrachten Drahtschlinge, also umgekehrt auf. Sodann schwenkt man F mit der zu untersuchenden Flüssigkeit gut aus und füllt so viel Quecksilber ein, daß dieses genau bis zu einer an der engsten Stelle des Halses angebrachten Marke reicht. Man gießt etwas von der Glyzerinprobe auf, schüttelt um und saugt die Flüssigkeit einige Male mit einem fein ausgezogenen Glasrohr vom Quecksilber ab. Dann füllt man ganz voll, läßt stehen, bis alle Luftblasen entwichen sind, und setzt nun das Fläschchen an das in seinem Hals eingeschliffene Ende des Rohres D' an. Wenn keine Flussigkeit mehr durch den Glashahn abtropft, setzt man den Konus in diesen wieder ein, kehrt das Vaporimeter um, setzt G auf, füllt den durch A und B gebildeten Raum mit Wasser und erhitzt das Bad zum Sieden, wobei sich aus der Probe Dampf entwickelt, der das Quecksilber erst in das Rohr D', dann in die am Fuße von D'' angebrachte Kugel und endlich in das Steigrohr D'' selbst drückt. Dabei treibt das Quecksilber einen Faden von Glyzerin vor sich her, der stets gleichlang ist, was durch Herausnehmen des Glashahnes vor dem Ansetzen des Fläschchens bewirkt wurde, so daß sein Einfluß vernachlässigt werden kann.

Enthält das Fläschehen remes Wasser, so wird das Quecksilber in D' bei diesem Versuch gerade so weit steigen, daß die Quecksilberkuppen im Flaschehen und im Steigrohr das gleiche Niveau haben, weil der Dampfdruck des Wassers bei der Siedetemperatur der Atmospharendruck ist. Dieser Punkt wurde in der Skala mit Null bezeichnet und die Millimeterteilung nach unten hin aufgetragen Seine Lage ist bei allen Barometerständen dieselbe, da eine Änderung des Luftdruckes die Siedetemperatur des Wassers im Mantel und die Spanikraft der in F entwickelten Dampfe in gleicher Weise beeinflußt.

Bei der Prüfung der Glyzerinlosung verfährt man genau in derselben Weise. Der Nullpunkt der Skala wird aber jetzt durch den Quecksilberfaden nicht erreicht sein. Die an der Skala direkt abgelesene Abnahme des Druckes bedarf noch einer Korrektur, da der Stand des Quecksilbers im Vaporimeterflüschehen ein hoherer ist, als früher, und diese Erhöhung noch zu der Angabe der Skala addiert werden muß. Bei jedem Instrument ist nun angegeben, welche Erhöhung der Quecksilberfaden von 0 bis 500 mm in dem zylindrischen Vaporimeterfläschehen bedingt, und daraus läßt sich die Erhöhung für jeden Stand des Quecksilbers berechnen. Es sei z. B. die Erhöhung des Niveaus im Fläschchen für den Quecksilberfaden von 0 bis 500 mm 21 mm, der beobachtete Quecksilberfaden an der Skala des Vaporimeters 492 mm, somit berechnet sich die Erhöhung des Quecksilberstandes im Flaschehen für 492 mm aus der Proportion 500:21 = 492:x; sie beträgt 20,6 mm. Die wirkliche Verminderung der Spannkraft der Glyzerinlösung ist demnach 512.6 mm.

Spezifische Gewichte und Siedepunkte von Glyerinlösungen, sowie die Spannkraft der Dämpfe dieser Lösungen bei 100°C nach Gerlach¹).

			<u> </u>	GOLLAGI	<u>ナ</u>	
Gewichts- teile Gly- zerin in 100 Teilen der Lösung	Gewichts- teile Gly- zerm bei 100 Teilen Wasser	der Glyzer bei 15°C	bei 20°C Wasser von 20°C=1	Siedetem- peratur bei 760 mm Baro- meter- stand ° C	Spannkraft de Glyzerinlösun Verminderte Spannkraft gegen Wasserdampf mm	or Dämpfe von gen bei 100°C Spannkraft bei 760 mm Barometer- stand mm
100 99 98 97 96 95 94 93 92 91 99 88 87 78 88 82 81 77 78 77 77 78 77 78 77 78 77 78 77 78 77 78 78	Glyzerin 9900 4900 4900 8288,338 2400 1566,666 1828,571 1150 1011,111 900 738,333 669,231 614,286 566,666 525 426,816 400 376,190 354,500 284,615 240,870 257,148 244,828 243,338 185,714 150 122,222 100 81,818 66,606 58,846 42,857 88,888 25	1,2658 1,2628 1,2602 1,2577 1,2552 1,2526 1,2501 1,2476 1,2451 1,2425 1,2281 1,2346 1,2819 1,2292 1,2265 1,2288 1,2211 1,2184 1,2157 1,2180 1,2102 1,2046 1,2018 1,1900 1,1962 1,1962 1,1962 1,1984 1,1906 1,1962 1,1962 1,1962 1,1962 1,1963 1,1970 1,1480 1,1710 1,1570 1,1480 1,1155 1,1020 1,0885 1,0750 1,0490	1,2620 1,2594 1,2568 1,2548 1,2516 1,2490 1,2464 1,2488 1,2412 1,2886 1,2886 1,2890 1,2252 1,2252 1,2198 1,2171 1,2144 1,2117 1,2090 1,2068 1,2090 1,1982 1,1955 1,1928 1,1901 1,1847 1,1820 1,1685 1,1550 1,1415 1,1145 1,1010 1,0875 1,0740 1,0610 1,0480	290 239 208 188 175 164 156 150 145 141 188 135 132,5 129 127,5 128 122 121 120 119 118,2 117,4 116,7 116,7 116,7 116,7 116,7 117,4 114,8 114,2 113,6 111,8 107,5 108 107,5 108 107,5	696 678 653 684 616 598 580 562 545 529 518 497 481 465 449 434 420 405 390 876 852 841 852 841 852 841 852 841 852 810 800 290 280 271 264 227 195 167 142 121 103 85 70 56 43	64 87 107 126 144 162 180 198 215 281 247 268 279 295 811 826 840 355 370 884 396 408 410 450 460 470 489 489 496 558 505 598 618 689 657 675 690 704 717
10	0 11,111	1,0245 1,0000	1,0285 1,0000	100,9 100	20	740 760

¹⁾ Chem. Ind. 7, S. 277.

Somit enthält die Probe nach der Gerlachschen Tabelle $90^{\,0}/_{0}$ Glyzerin.

Um die Dampfbildung bei konzentrierten Glyzerinlösungen (von $70^{\,0}/_0$ an) hervorzurufen, setzt man an das Steigrohr ein Glasrohr mit Gummischlauch an und saugt. Dann geht die Dampfbildung genügend vor sich; nur bei reinem Glyzerin versagt auch dieses Mittel.

2. Chemische Methoden zur Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlösungen.

Während bei der Bewertung von Rohglyzerin chemische Untersuchungsmethoden vorwiegend benutzt werden, finden bei der Untersuchung destillierter Glyzerine meist physikalische Prüfungsmethoden Anwendung. Bei der Verschiedenheit in der Qualität destillierter Glyzerine kann man sich nicht immer auf die physikalischen Methoden zur Erkennung des wahren Glyzeringehalts verlassen, es finden daher zur Gehaltsbestimmung auch chemische Prufungsmethoden Anwendung, so das Bichromatverfahren, die Azetin- und Isopropyljodidmethode. Weitere hierzu geeignete Glyzerin-Bestimmungsarten sind noch

Das Eindampfverfahren über Bleioxyd.

Morawski¹) bestimmt den Glyzeringehalt wässeriger Losungen durch Eindampfen über Bleioxyd, wodurch eine Verflüchtigung des Glyzerins verhindert wird, indem sich Glyzerinmonoplumbat bildet. In einen geräumigen Porzellantiegel wird ein kurzes Glasstäbehen eingesetzt und dann 50 bis 60 g Bleioxyd hineingegeben Hierauf wiegt man ca 2 g Glyzerin ein und setzt so viel Alkohol zu, daß sich das Gemenge unter Bildung einer feuchten, lockeren Masse mit dem Glasstab abreiben und gleichmäßig mischen laßt Der Tiegel wird in einen Vakuum-Wasserbadtrockenkasten eingesetzt und danach erst im Lufttrockenkasten bei 120 bis 130°C bis zur Gewichtskonstanz getrocknet, mit einem gut passenden Überglas, das mit einem Ausschnitt für den Glasstab versehen ist, verdeckt und gewogen. Die Gewichtszunahme mit 1,2432 ($=\frac{C_3H_8O_8}{C_8H_6O_8}$

 $=\frac{92,06}{74,05}$) multipliziert, gibt den Gehalt an reinem Glyzerin in der untersuchten Probe an. Eine solche Bestimmung dauert 3 bis 4 Stunden. Die Resultate sind ziemlich befriedigend; die Differenzen betragen im Durchschnitt 0,6, im Maximum $1,5^{\circ}/_{0}$. Diese Abweichung schreibt Morawski dem Umstande zu, daß das Bleioxyd etwas Mennige enthält und daß das Trocknen nicht in kohlensäurefreier Luft erfolgt.

¹⁾ Journ. f. prakt. Chemie 22, S. 416.

Die Glyzerinbestimmung aus dem Lösungsvermögen für Kupferoxyd.

Diese wird nach Muter¹) in folgender Weise durchgeführt: In einem graduierten Zylinder von 100 com Inhalt, welcher otwas über den Teilstrich 50 ein seitliches Ablaßrohr mit Glashahn hat, wird 1 g Glyzerin mit 50 com starker Kalilauge (1 Teil Kalihydrat, 2 Teile Wasser) übergossen und unter Umschütteln so lange mit schwacher Kupfervitriollösung versetzt, bis sich ein ziemlich betrüchtlicher, bleibender, blauer Niederschlag gebildet hat. Dann füllt man bis zu 100 com an, schüttelt, läßt nach dem Absitzen des Niederschlags einen aliquoten Teil der Flüssigkeit durch den Hahn ab und bestimmt die Menge des darin enthaltenen Kupferoxyds, z. B. durch Titration mit Zyankalium. Man sauert zuerst mit Salpetersäure an, versetzt dann mit Ammoniak im Überschuß und läßt auf Kupferoxyd gestellte Zyankaliumlösung zufließen. Von der aus der verbrauchten Anzahl com berechneten Kupferoxydmenge hat man noch die kleine Quantität dieses Oxyds abzuziehen, die schon von konzentrierter Kalılauge allein gelöst wird. Man ermittelt sie ein für allemal durch einen blinden Versuch ohne Glyzerin. — Den Wirkungswert des Glyzerins stellt man mit reinem Glyzerin fost. -Die Resultate sind nach den Angaben von Muter befriedigend, die Belege meist bis auf 10/2 genau.

Benzoatverfahren.

Diez²) lost 0,1 g Glyzerin in 10 bzw. 20 ccm Wasser, versetzt es in einem Kolben mit 15 ccm Benzoylchlorid und 35 ccm 10 proz. Natronlauge und schuttelt 10 bis 15 Minuten unter öfterem Abkühlen und ohne Unterbrechung. Die sich abschoidende Benzoylverbindung wird nach dem Zerreiben mit der alkalischen Flüssigkeit und kurzem Stehen auf einem bei 100° C getrockneten Filter gesammelt, mit Wasser gewaschen, im Filter bei 100° C 2 bis 3 Stunden getrocknet, gewogen und aus dem Gewicht der Benzoate durch Multiplikation mit 0,385 der Glyzeringehalt berochnet. — Die Methode gibt für die Fett- und Glyzerinanalyse ganz unbefriedigende Resultate, indem sich wechselnde Gemenge von Di- und Tribenzoaten bilden. Berechnet man aber auch aus der Verseifungszahl die im Niederschlag enthaltene Glyzerinmenge, so ist die Methode doch noch fehlerhaft, weil beträchtliche Mengen Glyzerin in Lösung bleiben.

Durch Überführen des Reinglyzerins in Nitoglyzerin vgl. S. 302.

¹⁾ Zeitschr. f analyt. Chem. 21, 1896, S. 180.
2) Diez, Zeitschr. f physiol. Chem. 11, S 472. — Vgl. Benedikt und Cantor, Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, S 460.

IV. Die Verwendung des Glyzerins und seiner Ersatzmittel.

A. Die Verwendung des Glyzerins.

Im Jahre 1873 versandte die Chemische Fabrik Eisenbuttel in Braunschweig ein Zirkular, in dem sie mehr als 60 Glvzerinverwendungen aufführte, eine Zahl, die sich seit der Zeit ohne Zweifel noch vergrößert hat. Die so vielseitige Verwendung des Glyzerins beruht naturgemäß auf seinen physikalischen und chemischen Eigenschaften: daß es eine viskose, schlüpfrige Flüssigkeit ist, die trotz ihrer ölartigen Beschaffenheit keine Fettflecke gibt, die nicht merklich verdunstet und nicht austrocknet, vielmehr aus der Luft und anderen Körpern Feuchtigkeit anzieht, mit Wasser und Alkohol in jedem Verhältnis mischbar, neutral reagiert und gänzlich unschädlich ist, farblos und geruchlos ist und sich leicht parfumieren läßt, Haut und Leder geschmeidig macht und verhindert, daß sie spröde und brüchig werden, daß es in Fetten und Ölen zwar nicht löslich ist, sich mit ihnen aber leicht zu Salben vereinigen läßt, daß es einen süßen Geschmack hat, dabei aber nicht garungsfähig im landlaufigen Sinne des Wortes ist, vielmehr ein Zusatz von Glyzerin die alkoholische Gärung hemmt, daß seine wasserigen Lösungen, wenn sie nicht allzu dunn sind, selbst bei hohen Kaltegraden nicht gefrieren, daß es ein großes Lösungsvermögen fur viele Salze und andere Körper besitzt und daß es verschiedene chemische Verbindungen liefert, die teils medizinisch, teils technisch von Bedeutung sind, besonders aber Explosivkorper von gewaltiger Explosivkraft.

Daß noch fortgesetzt nach neuen Verwendungsmöglichkeiten fur Glyzerin gesucht wird, zeigt folgende Notiz Nach dem "Chemical Trade-Journal" vom 24. Januar 1920 hat ein hervorragender amerikanischer Unternehmer dem Mellon Institute of Industrial Research in Pittsburgh Pa. Mittel für Untersuchungen zur Verfügung gestellt, die industriellen Verwendungsarten des Glyzerins zu vermehren. Man glaubt, daß die Untersuchungen sich vor allem auf die Verwendung des Glyzerins an Stelle des Alkohols in der Riechstoffextraktion und verwandten Industriezweigen erstrecken werden.

Glyzerin als Konservierungsmittel.

Glyzerin hat nach Munk¹) schon bei einem Zusatz von 2 bis $2^1/{}_2{}^0/{}_0$ energisch konservierende Wirkung sowohl bei der Milchsäure- wie bei der Alkoholgärung, überhaupt bei allen Fermentwirkungen. Es ist ein vorzügliches Konservierungsmittel für

¹⁾ Polyt Notizbl. 1877, S. 269.

viele Stoffe organischen Ursprungs. Es beruht dies darauf, daß es den tierischen und pflanzlichen Geweben Wasser entzieht und sie dadurch verhindert, in Fäulnis überzugehen. Es ist vielfach zum Konservieren von Nahrungs- und Genußmitteln empfohlen, namentlich von Früchten, Eiweiß und Eigelb. Die obengenannte Chemische Fabrik Eisenbüttel hatte eine Glyzeringelatine in den Handel gebracht, die eine gelatinöse, steife Lösung von Gelatine in Glyzerin vorstellte, besonders zu dem Zweck, durch Erwarmen flüssig gemacht und dann in dünner Schicht auf Eingemachtes und dergleichen gegossen zu werden, um auf diese Weise Luft und Gärungserreger fernzuhalten.

Nach O. Hausner¹) kann man Eier für den Haushalt dadurh konservieren, daß man sie abwäscht und in eine Lösung von 2 l Glyzerin und 1 l Wasser einlegt. Durch ein aufgelegtes Holzbrett

werden die Eier verhindert hochzusteigen.

Sehr geeignet ist das Glyzerin zum Konservieren von anatomischen und ähnlichen Präparaten. Vor dem Alkohol hat es den großen Vorzug, daß es kein Fett aus den Präparaten lost, die Farbe nicht zerstört und nicht verdunstet.

Auch in verschiedenen Industrien dient das Glyzerin als Konservierungsmittel, so in der Pelzwarenindustrie, wo es hauptsachlich Felle und Haute konservieren soll und teils allein, teils mit Zusätzen von antiseptischen Chemikalien, wie Salizylsaure, Borsaure usw. benutzt wird, ferner in der Lederfabrikation, in der es außer zu andern Zwecken zum Geschmeidighalten von Leder Verwendung findet, sowie bei Gummiwaren, um sie vor dem Bruchigwerden zu schutzen usw.

Glyzerin zum Konservieren von schwefeliger Saure. E. J. Brown²) stellte fest, daß bei einer 3,8% SO₃-Lösung ohne Glyzerin nach 12 monatigem Lagern 1,5% SO₃, bei Verwendung von 5% Glyzerin in gleicher Zeit noch 3,1% SO₃ vorhanden waren. Hervorragende Konservierungsmittel sind die Verbindungen

von Glyzerin mit Borsaure, da zur konservierenden Eigenschaft des Glyzerins die antiseptische der Borsaure kommt Eine Voischrift für Borsaure-Glyzerin lautet: 124 Gewichtsteile Glyzerin werden mit 190 Teilen Borsäure verrieben und die Mischung in einer Porzellanschale so lange am Wasserbad erhitzt, bis eine Probe, auf eine kalte Glasschale gebracht, zur klaren, festen Masse erstarrt. Das Präparat muß in der doppelten Menge 95 proz. Alkohol und in der 12 fachen Menge Wasser löslich sein. - Ein Boroglyzerin, das zum Konservieren von Lebensmitteln dienen soll, wird aus einer Mischung von 92 Gewichtsteilen Glyzerin und 62 Gewichtsteilen feingepulverter Borsäure, die im Sandbad auf 2000 C erhitzt wird, hergestellt.

G. Seiffert und H. Spiegel³) haben Glyzerin als Desinfektions-

Fabr. d. Konserv u. Kand, Wien 1912, S 118
 Pharm Journal 84, 1910, S. 244.
 Zentralbl. Bakteriolog. 1914, S. 518.

mittel für Instrumente geprüft. Sie haben tuberkulösen Eiter nach Prüfung auf Keimfähigkeit und nach halbstündigem Erhitzen auf 56°C, um die bakterizide Leukozystenwirkung nach Möglichkeit auszuschalten, mit Bouillonkulturen der zu prüfenden Bakterien im Verhältnis von 1:10 vermischt. In der Mischung wurden 1 om breite, 5 cm lange Streifen von Drahtgaze eingetaucht, bis alle Maschen gefüllt waren, worauf sie im Exsikkator getrocknet und dann verwendet wurden. Beim Erhitzen mit Glyzerin auf 120°C wurden alle untersuchten Keime von Bacterium coli, Paratyphus, Hühnercholera, Bacterium hyocyaneus, Bacterium diphtheridis, Staphylococcus albus, Streptococcus breyoni, Bacterium anthracis, Bacterium subtilis in einer Minute völlig abgetötet. Chirurgische Instrumente wurden durch dieses Verfahren selbst bei einstündigem Erhitzen nicht geschädigt; vielmehr wurden schon etwas brüchig gewordene wieder elastisch.

Glyzerin in der Fabrikation der Nahrungs- und Genußmittel.

Glyzerin ist theoretisch ein Nahrungsmittel. Im "Deutschen Archiv für klinische Medizin" führt B. Knapp auf Grund von Experimenten, die er in der Rombergschen Klinik zu Tübingen angestellt hat, den Nachweis, daß Glyzerin ebensogut ein echtes Nahrungsmittel ist wie Zucker, denn es werde zwar in den ersten Tagen der Glyzerinzufuhr Eiweiß aus dem Korper ausgeschwemmt, was offenbar auf einer Vergiftung beruhe, schon nach wenigen Tagen trete jedoch Eiweißsparung ein, die genau dieselbe sei wie die des Traubenzuckers; also bei Glyzerin wie bei Alkohol, auch bei diesem haben die Experimentatoren nach vorübergehenden Stickstoffverlusten nicht nur Gleichgewicht, sondern sogar Ansatz konstatieren konnen, wenn ein Teil der Kohlenhydrate der Nahrung durch ihn ersetzt wurde. Es entsteht nun die Frage, warum nicht auch das Glyzerin zur Nahrung verwendet wird? Sein Kalorienwert ist durchaus nicht unbedeutend, es spart Eiweiß und tatsüchlich haben schon vor 50 Jahren Versuche ergeben, daß man Kranke mit ihm nahren kann. Glyzerin ist aber giftig wie Alkohol und wirkt nicht angenehm betaubend, was nicht zum Genusse verlockt.

Nach dem oben erwähnten Zirkular der Chemischen Fabrik Eisenbüttelfindet das Glyerin bei der Essigfabrikation, Mostrichfabrikation und Schokoladenfabrikation Verwendung Beim Essig soll es ohne Zweifel zur Geschmacksverbesserung dienen und beim Mostrich das Eintrocknen verhindern

Eine sehr wertvolle Eigenschaft des Glyzerins ist, daß es für sich nicht gärungsfähig ist, vielmehr Flüssigkeiten, die zur Gärung neigen, zugesetzt, deren Neigung zu gären hemmt. Hierauf gründet sich die Benützung von Glyzerin bei der Weinbereitung und in der Bierbrauerei. Es macht Wein und Bier haltbarer, verhindert die Nachgärung und verleiht ihnen zugleich einen volleren Geschmack. Da nach Pasteurs¹) Beobachtungen auch bei der alkoholischen

¹⁾ Ann. Chem. u. Pharm. 108, S 338.

Gärung Glyzerin entsteht und sowohl er wie auch Neßler¹) und J J. Pohl²) das Glyzerin als regelmäßigen Bestandteil des Weins gefunden haben, lag es um so näher, von einem solchen Körper, der die Süße des Zuckers mit der Nichtgärungsfähigkeit verbindet, zur Weinverbesserung Gebrauch zu machen. Man wendet das Glyzerin an, nachdem der Wein hell geworden ist. Die Menge des zuzusetzenden Glyzerins richtet sich nach der Beschaffenheit des Weins; sie schwankt zwischen 1 und 4 Volumprozenten. — Die Weinverbesserung durch Glyzerin wird als "Scheelisieren" bezeichnet (nach Scheele, dem Entdecker des Glyzerins).

Nachdem das Glyzerin bei der Weinbereitung mit Erfolg angewendet war, lag es nahe, es auch bei der Bierbereitung zu benützen. Nach Fleck³) nimmt man, je nach dem Hopfenquantum, das verwendet wurde, auf 100 Maß Bier ¹/₃ bis 1 Maß Glyzerin und setzt es dem Bier zu, wenn es auf die Gärbottiche kommt. Man mischt das Glyzerin zuvor mit der 5- bis 6fachen Menge gekühlten Bieres und verteilt diese Mischung auf die Gärbottiche, ehe die Hefe zugegeben wird. In dieser geringen Menge stört das Glyzerin den Verlauf der Garung nicht.

Ob allgemein so verfahren wurde, wie Fleck angibt, ist uns fraglich; wir halten es für wahrscheinlicher, daß man das Glyzerin dem Biere, ebenso wie dem Weine, erst nach Beendigung der Gärung zugesetzt hat.

Man kann leichte Rhein- und Moselweine durch einen geringen Glyzerinzusatz ganz wesentlich verbessern. Die Chomische Fabrik Eisenbüttel bezeichnet deshalb auch in ihrem Zirkular die Weinverbesserung durch Glyzerin nicht mit Unrecht als "Weinveredelung".

Die Verwendung von Glyzerin bei der Weinbereitung und in der Bierbrauerei ist in Deutschland auf Grund des Gesetzes vom 24. Mai 1878 durch kaiserliche Verordnung verboten, ein Verbot, das lebhaft bedauert werden muß, zumal mit dem Zusatz von Glyzerin kein Mißbrauch getrieben werden konnte. Es ist oben gesagt daß 1 bis $4^0/_0$ dem Wein zugesetzt wurden; $4^0/_0$ sind nur ausnahmsweise zur Verwendung gekommen; für gewöhnlich hielt sieh der Zusatz in den Grenzen von 1 bis $3^0/_0$. Mit vollem Rocht ist im "Weingrossist" gesagt⁴): "Trockene, alkoholische Weine sind mit geringen Glyzerinzusätzen vorteilhaft zu behandeln. Impertinente Säure hinter vielem Glyzerin verstecken zu wollen, ist unmöglich. Zuviel Glyzerin macht den Wein fad und plump."

Nach erfolgtem Verbot der Glyzerinverwendung ergab sich naturgemäß die Frage: "Wie kann man einen Zuzatz von Glyzerin im Wein feststellen?", um an Hand der chemischen Analyse Zuwiderhandlungen gegen das Verbot ahnden zu können, eine Frage,

Der Wein, seine Bestandteile und seine Behandlung, Chemnitz 1865,
 21.

^{*)} Chemisch-technische Untersuchungen österreichischer Weine, Wien 1864.
*) Dingl. Journ. 196, S. 487.

*) Weingrossist \$, S. 115.

die nicht leicht zu beantworten war, da das Glyzerin ein normaler Bestandteil alles Weins ist, dessen Höhe nicht allein bei den verschiedenen Weinen sehr verschieden ist, sondern auch bei derselben Weinsorte starken Schwankungen unterliegt. Es hängt dies vom Verlauf der Gärung ab; der Wein kann aber auch beim Lagern durch Verdunsten mehr Alkohol verlieren als Glyzerin, und der Alkohol kann ferner im Wein durch Einwirkung des Kahmpilzes oxydiert werden. Unter Umständen läßt sich daher eine beachtenswerte Glyzerinmenge zusetzen, ohne daß dies durch die Analyse festgestellt werden kann. Da man aber gefunden hat, daß in normalem Wein auf 100 Teile Alkohol höchstens 14 Teile Glyzerin kommen und daß, wenn dieses Verhältnis durch Verminderung des Alkohols überschritten wird, auch ein hoherer Gehalt an Extraktstoffen sich ergeben muß, so hat die zur Bearbeitung der Frage niedergesetzte Kommission am 7. Juli 1894 folgende Vereinbarung getroffen: "Eine Beanstandung wegen Glyzerinzusatzes ist dann angezeigt, wenn bei einem 0,5 g in 100 ccm Wein übersteigenden Glyzeringehalt

der Extraktwert (Extrakt vermindert um die nicht flüchtigen Säuren) zu mehr als ²/₃ aus Glyzerin besteht, oder
 bei einem Verhaltnis von Glyzerin zu Alkohol von mehr

 bei einem Verhaltnis von Glyzerin zu Alkohol von mehr als 10:100 der Gesamtextrakt nicht mindestens 1,89 in 100 com über das nach Abzug des Glyzerins vom Extrakt verbleibende Rest 1 g in 100 com beträgt."

In der Tabakindustrie macht man von der Hygroskopizität des Glyzerins Gebrauch, man setzt es Kau- und Schnupftabak zu, um sie vor dem Trockenwerden zu bewahren.

Glyzerinverwendung zur Geschmacksverbesserung gewisser Fette und Öle. Nach Patent Jurgens laßt sich der Geschmack bei gewissen Ölen und Fetten, wie z B. von Lebertran, wesentlich verbessern durch Erhöhung des Glyzeringehaltes. Beim Erhitzen der Fette mit Glyzerin in Gegenwart zerkleinerter fester Korper, insbesonders von Metalloxyden, wie Thorerde, Titanoxyd, oder Tonerde entstehen Mono- und Diglyzeride, welche jene Geschmacksveranderung bedingen sollen.

Alles Glyzerin, das bei Nahrungs- und Genußmitteln irgendwie benutzt wird, sollte nur vollkommen farb- und geruchloses destilliertes sein.

Glyzerin in der Medizin und Pharmazie.

Das Glyzerin besitzt keine eigentlichen Heilkräfte, und doch findet es in der Medizin und Pharmazie mancherlei Verwendung. Dies hat seine Ursache teils in der hervorragend entwickelten Eigenschaft des Glyzerins, Feuchtigkeit anzuziehen, teils in seinem großen Lösungsvermögen für viele Körper. Äußerlich benutzt man es als reizmilderndes, deckendes Mittel bei Hauterkrankungen, wobei aber zu beachten ist, daß es unverdünnt die Haut reizt, weil es infolge

seiner großen Hygroskopizität dem Gewebe des Körpers Wasser entzieht.

Lösungen von Borsaure in Glyzerin finden in der Wundbehandlung Verwendung unter der Bezeichnung "Boroglyzerin" (C₃H₅·BO₃). Es liegen dafür verschiedene Vorschriften vor. Nach der einen werden 62 Tle. Borsaure unter Erwärmen in 92 Tln. Glyzerin gelöst. Dabei entsteht eine durchsichtige, hygroskopische, feste Masse Eine 5 proz. Lösung wird bei der Wundbehandlung benutzt. — Eine andere Vorschrift lautet: 62 Tle Borsäurepulver werden mit 104 Tln. Glyzerin verrieben und im Sandbade unter Umrühren so lange auf 150°C erwärmt, bis das Gewicht 100 Tle. beträgt. Die heiße Masse wird auf Glasplatten gegossen und nach dem Erkalten abgestoßen —

Nach der Pharmakopöe der Vereinigten Staaten wird "Boroglycerini" erzeugt, indem man 310 g Borsäure mit 460 g Glyzerin in tarierter Porzellanschale nicht über 150°C erhitzt, bis die Mischung 500 g wiegt, und dann noch 500 g Glyzerin zumischt. Eine 10 proz. Lösung dieses Praparats dient zur Wundbehandlung.

Innerlich diente das Glyzerin früher als Ersatz des Zuckers bei Diabetis, von wo es aber jetzt durch das Saccharin verdrangt ist.

Vielfach benützt man das Glyzerin als Lösungsmittel für Pepsin Die Pharm. brit. gibt dafür folgende Vorschrift: Man reibt 80 g Pepsin mit einer Mischung von 525 ccm Glyzerin und 15 g Salzsaure (von $25\,^0/_0$) an und gibt so viel destilliertes Wasser hinzu, daß das Gesamtvolumen 875 ccm beträgt. Nach 8tägigem Stehen wird filtriert. — Das Glyzerin hat die Eigenschaft, das Verdauungsenzym des Pepsins in Losung überzuführen und zu konservieren.

Einen "Pepsinwein" mit Glyzeringehalt findet man in mehreren Pharmakopoen, auch in dem Arzneibuch des Deutschen Reiches

Vielfach wird das Glyzerin zu Suppositorien verwendet. Dies beruht auf der Erkenntnis, daß die Einführung von 1 bis 2 bis 3 g konzentrierten Glyzerins in den Mastdarm, wahrscheinlich infolge der wasserentziehenden Wirkung, peristaltische Bewegungen des Dickdarms auslöst, die zu einer Stuhlentleerung führen.

In mehreren Pharmakopoen findet sich eine Glyzerinsalbe (Unguentum Glycerini), die im wesentlichen aus Glyzerin und Weizenstärke besteht, aber nicht in allen Pharmakopoen in gleicher Zusammensetzung. Das Deutsche Arzneibuch gibt dafür folgende Vorschrift: Man mischt 10 Tle. Weizenstärke mit 100 Tln. Glyzern von 1,23 spez. Gewicht und 15 Tln. Wasser. Dann setzt man eine Anreibung von 2 Tln. Tragantpulver und 5 Tln. Spiritus (90 Vol.-0/0) hinzu und erhitzt im Wasserbade, bis eine gleichförmige Gallerte entstanden ist. Die Glyzerinsalbe bildet eine durchsichtige Masse von der Konsistenz der Fette und ist ein zuverlässiges Mittel bei aufgesprungener Haut.

Bei jedem Glyzerin, das medizinischen Zwecken dient, ist selbstverständlich darauf zu achten, daß es den Vorschriften des Deutschen Arzneibuches entspricht.

Glyzerin in der Seifenfabrikation.

Bei den Schmierseifen, Leimseifen und den auf direktem Wege gesottenen Eschweger Seifen bleibt, wie wir gesehen haben, wenn sie aus Neutralfetten hergestellt werden, das in den Fetten enthaltene Glyzerin in den Seifen Es wurde schon oft die Frage aufgeworfen, ob dieses Glyzerin von irgend welchem Einfluß auf die Seifen ist. Da hat sich ergeben, daß bei Anwesenheit von Glyzerin die Stabilität der fettsauren Salze gegen Kurzungsmittel größer ist als in glyzerinfreier Lösung. Die Konzentration der Lösungsmittel darf also nicht schematisch bei Verseifung von Fettsäuren gleichhoch genommen werden wie bei der Verseifung von Neutralfetten. In der Regel sind bei der Verarbeitung von Fettsäuren geringere Konzentrationen des Kurzungsmittels erforderlich, als bei der Verarbeitung von Neutralfetten¹).

Versuche von G. Lutz²) und F. Merklen³) haben gezeigt, daß die Anwesenheit von Glyzern die Widerstandsfähigkeit fettsaurer Salze gegen das Aussalzen erhöht. So fand z. B Merklen, daß die Grenzlauge einer Oleinseife, wenn man ihr Glyzern zusetzt, von 10° Bé auf 12° Bé steigt Hieraus folgt, daß eine Leimseife aus Neutralfett höhere Salzzusätze ohne Störung des Verbandes vertragt als eine aus Fettsäuren gesottene. Dies spielt besonders bei höher gefullten Seifen eine Rolle, bei denen es erwünscht ist, zur Hartung möglichst hohe Zusätze von Salz machen zu können. Ferner sind viele Seifensieder der Ansicht, daß die Transparenz der Seifen durch die Gegenwart von Glyzerin erhoht wird und daß sie wie die Schmierseifen ein feurigeres Anschen orhalten.

In die Toiletteseifenfabrikation hat das Glyzern sehr bald, nachdem man angefangen hatte, es technisch darzustellen, Eingang gefunden, ursprünglich jedenfalls, weil man seinen wohltatigen Einfluß auf die Haut erkannt hatte und diesen auch auf die damit hergestellte Glyzerinseife übertragen wollte. Die ersten in den Handel gebrachten Seifen mit Glyzeringehalt zeigten nichts von der Transparenz der heute üblichen transparenten Glyzerinseifen. Erst später haben die Seifenfabrikanten bei Verwendung von Glyzerin zu Toiletteseifen weniger an dessen günstige Wirkung auf die Haut gedacht als daran, mit dessen Hilfe transparente Seifen zu erzeugen.

Die Fabrikation von Transparentseifen ist sehr alt. Bereits in einem 1833 erschienenen Buche über Seifenfabrikation wird ihre Herstellung ausführlich beschrieben. Man bediente sich dazu ursprünglich des Alkohols, der ja die Seife unzersetzt löst. Stark ausgetrocknete Kernseife wurde in möglichst kleine Spane gehobelt und mit dem gleichen Gewichtsteile hochprozentigen Spiritus im Dampfbade gelöst. Nach vollständiger Lösung der Seife wurde ein Teil des Alkohols verdunstet, und zwar wurde so lange destilliert, bis

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 8. 2) Seifens.-Ztg. 1906, S. 415.

⁸⁾ F. Merklen, Die Kernseife, Halle 1907, S. 95.

ein an einem Glasstabe herausgenommener Tropfen schnell zu einer harten Masse erstarrte, die aber ihre Transparenz nicht verloren haben durfte. In diesem Zustande ließ man die Seife erstarren, nachdem die zur Parfumierung erforderlichen ätherischen Öle zugesetzt waren. — Besondere Vorzüge besitzen die auf diese Weise erzeugten "Kristallseifen", abgesehen von ihrem schönen Aussehen, nicht. Sie sind sehr hart, lösen sich schwer und schäumen schlecht.

Da der Spiritus die Seifen außerordentlich verteuerte, so war es naturlich, daß man sich bemühte, seinen Verbrauch nach Möglichkeit einzuschränken, ja 1hn ganz zu umgehen. Als Mittel. auf billigerem Wege Transparentseifen herzustellen, bedient man sich jetzt der Rizmusölseifen, die an und für sich schon stark durchscheinend sind, in Verbindung mit Glyzerin und Zucker oder einem dieser beiden Stoffe. Da das Rizinusöl für sich allein schmierige und konsistenzlose Seifen ergibt, die obendrein nicht schäumen, so bedarf es noch des Zusatzes anderer, feste Seifen ergebender Fette, um Seifen zu erhalten, die allen an sie zu stellenden Anforderungen genügen, und da haben sich in der Praxis Zusammenstellungen aus Talg und Kokosol mit Zusatzen von Rizinusöl am geeignetsten erwiesen. Die besseren Sorten pflegt man aber, um eine größere Transparenz zu erzielen, nicht ganz ohne Spiritus herzustellen. Da Rizinusol, wie schon gesagt, schlecht schaumende Seifen gibt und die Rizmusseifen außerdem leicht ranzig werden, so sucht man seinen Zusatz möglichst einzuschranken, naturlich nur so weit, daß die Transparenz der Seife nicht darunter leidet Selbstverständlich werden die Seifen um so reiner und klarer ausfallen, je heller und reiner die dazu verwendeten Fette und Alkalien waren. Die Fette sind deshalb vor ihrer Verarbeitung auf Salzwasser zu klären und die Laugen, wenn nötig, durch Glaswolle zu filtrieren. Wenn man ferner Wert auf möglichst hellgelbe Farbe der Transparentseifen legt, so darf man zu ihrer Parfümierung keine Riechstoffe verwenden, die durch das Alkali braun gefärbt werden oder schon von Natur dunkel gefärbt sind.

Eine sehr schöne Kristall-Glyzerinseife gibt die folgende Vorschrift: 50 kg noch flüssige Kerngrundseife werden in 25 kg Spiritus von $96^{0}/_{0}$ aufgelöst. Die Lösung wird mit 12 kg reinem Glyzerin von 24^{0} Bé versetzt und dann mit 5 g Sultangelb gefärbt. Der Kessel muß beim Auflösen der Seife, um das Verdunsten des Spiritus möglichst zu beschränken, gut bedeckt gehalten werden.

Eine Transparentseife besserer Qualität erhält man aus folgendem Ansatz:

- 30 kg bester Rindertalg,
- 30 " Kokosöl (Ceylon), 30 " Natronlauge von 38 bis 39° Bé,
- 12 " Glyzerin von 28º Bé und 30 , Sprit von 92 bis 960/0.

Die zu verwendenden Fette, besonders der Rindertalg, müssen frisch sein, und letzterer darf weder alt riechen, noch Bratengeruch zeigen. Auch muß die Lauge aus hochgrädigem Ätznatron hergestellt und klar abgesetzt sein, da kohlensäurehaltige und trübe Laugen Veranlassung zu trüben Stellen und Wolkenbildung in der Seife geben. Das Glyzerin muß kalkfrei sein.

Die Fette werden geschmolzen, mit dem Glyzerin in den Rührkessel eingewogen und auf ca. 38°C im Wasserbade erwärmt. Nun gießt man unter fortwährendem Rühren langsam die abgewogene Lauge hinzu und laßt, wenn alles zu einer gleichmäßigen Masse sich vereinigt hat, diese bei gedecktem Kessel ruhig stehen und sich erhitzen, wodurch die Verseifung eintritt, was sich durch das vollstandige Klarwerden des Kesselinhalts bemerkbar macht. Nun gießt man den gesamten Sprit hinzu und läßt alles nochmals durch das heiße Wasser erhitzen, indem man ab und zu durchrührt. Wenn keine ungelöste Seife sich mehr zeigt, dann muß unter der Schaumdecke eine tiefdunkle, klare, beinahe wasserflüssige Masse sich befinden, die im Probeglase leicht zu einer transparenten, festen Seife erstarrt und, an die Zunge gehalten, leicht bemerkbare schwache Alkalinität zeigt. In diesem Zustand kann die Seife parfumiert und bei zirka 90°C in die eiserne Form gebracht werden, damit sie schnell erstarrt. Man kann der großeren Kurze wegen die Fette auch heißer machen, z.B. auf zirka 60°C, ehe man die Lauge zugibt, ebenso kann man die Lauge, mit dem Sprit gemischt, zugießen Es findet dann eine sofortige Vergeifung statt, aber die Seife steigt daber auch leicht über.

Das Einwiegen der Fette und Laugen muß sehr sorgfaltig geschehen, denn hierbei begangene Fehler lassen sich nur schwer redressieren, wenn man nicht woiß, wieviel man evtl von dem einen oder andern zu viel oder zu wenig gewogen hat

Wenn sich auf der dunklen Seife einmal eine ungelöste Kernschicht anstatt des vorschriftsmäßigen leichten weißen Schaumes befinden sollte, so wäre das ein Zeichen, daß Alkohol fehlt, was durch Verwiegen oder starkes Verdampfen eintreten könnte. In diesem Falle kann man sich durch Nachgeben von Alkohol leicht helfen Die hier angegebenen Regeln gelten fur alle alkoholhaltigen Seifen, weshalb ihre Wiederholung bei den einzelnen Vorschsiften unterbleiben kann. Zu bemerken ware nur noch, daß das zur Verwendung kommende Rizinusöl erster Pressung und so frisch wie möglich sein soll.

Eine Transparentseife von besonders guter Qualität gibt der folgende Ansatz:

- 30 kg bester frischer Rindertalg,
- 50 " weißes, frisches Kokosöl und
- 40 " Rizinusöl erster Pressung.

In vorstehender Zusammenstellung sei die Verwendung ganz besonders frischer und reiner Rohmaterialien ausdrücklich betont, Rücksicht darauf, daß älteres evtl. größere Mengen freier Fettenthaltendes Rohmaterial von nachteiligem Einfluß auf die 3 der Seife ist. Sie erscheint dann mehr oder weniger dunkel, o mehr, als gerade die transparenten Seifen ihre Eigenfarben

igsweise stark zum Ausdruck bringen.

Vorstehende Fettmengen werden zunächst eingeschmolzen, durcht und mit 60 kg 38 grädiger Natronlauge auf kaltem Wege mengerührt. Wenn die Misching in gleicher Weise wie eine gruhrte Seife die Merkmale des Fertigseins aufweist, hängt man Rührkessel in ein Wasserbad. Voraussetzung ist natürlich das indensein einer solchen Einrichtung. Man bedeckt nun den kessel mit einem dazu passenden Deckel und deckt evtl. noch Säcke daruber.

Man heizt hierauf das Wasserbad an. Wenn man mit Dampf et, eignet sich hierzu sehr gut eine indirekte Dampfröhren-

ng.

Vach ca. $^{1}/_{2}$ stundigem Anheizen des Wasserbades wird Selbstung der Seife im Rührkessel eingetreten sein, und eine recht scheinende, dicke, kernseifenartige Masse muß sich im Kessel len. Man rührt nun mit einem Rührholz zunächst alles recht g und gründlich durcheinander. Hierauf gibt man 40 kg einer ig zu, die man sich durch Verstärkung einer Sgrädigen Kochsung mit hochprozentiger Pottasche auf 18° Bé herstellt. Man wieder gut durch und heizt nochmals an. Es wird sich jetzt schon ziemlich flussige Seife ergeben.

Zum Schluß gibt man noch 25 kg gutes, kalkfreies Glyzerin, worauf die Seife vollständig klarflussig wird, ahulich einer erwendung von Alkohol hergestellten; ohne kleine Korrekturen

es jedoch selten abgehen.

derkzeichen für eine gute Beschaffenheit der Seife sind. Zut muß ein kleiner, an der Zunge deutlich bemerkbarer Alkalishuß vorhanden sein. Ohne einen solchen werden Transparentmit oder ohne Alkohol nie feurig klar sein, sondern mehr weniger trüb ausfallen. Auf der Oberfläche der fertigen Seife sich wohl ein ziemlich kompakter Schaum, aber kein ungelöster aussetzen. Wäre letzteres der Fall, so müßte man, falls der erwähnte geringe Alkaliüberschuß vorhanden ware, durch Zuder vorerwähnten Lösung in kleinen Mengen den Kern auflösen. Auf Glas gelegte Proben der Seife sollen möglichst flach auf-; sie sollen zwar beim Auflegen sehr transparent erscheinen, n aber nach dem Erkalten immerhin eine geringe Trübung aufn. Sie unterscheiden sich hierin von den alkoholischen Seifen, eim Auflegen klar erscheinen und nach dem Erkalten ebenso n sollen. Vor allen Dingen soll aber die Seife vom Rührholz chst kurz abtropfen und auf dem Glase nach dem Erkalten guten Druck zeigen. Das ist von wesentlichem Einfluß auf patere Transparenz. Sollte diese Kürze und genügend fester nicht vorhanden sein, so härtet man die Seife mit 1 bis 2 kg

24 grädiger Kochsalzlösung. Hat die Seife alle diese angeführten Merkmale, so parfümiert man sie und seiht sie durch ein Tuch in eine eiserne Form. Möglichst schnelles Erkalten ist vorteilhaft. Zu bemerken ist noch, daß die zur Verwendung kommende Lösung stets in größeren Mengen gut bedeckt vorrätig gehalten werden muß, damit sie sich klären und evtl. Schmutzteile absetzen kann. Auch von der fertigen Seife sollte man, je nach Bedarf, mehrere Blöcke vorrätig halten, da sie sich im Block um so mehr klärt, je langer sie lagern kann. Man schneidet die Blöcke in Riegel und setzt diese in Stößen zum Trocknen auf. Sie reprasentieren ein vorzügliches Produkt und sind beim Verwaschen mild und angenehm, da bei zunehmendem Alter der ursprüngliche, nur geringe Alkaliuberschuß verschwindet.

Die Transparentseifen werden also jetzt teils mit Sprit, teils ohne Sprit, teils mit Glyzerin, teils mit Zuckerlösung hergestellt und gewöhnlich als "Glyzerinseifen" bezeichnet, auch wenn sie weiter kein Glyzerin enthalten als das, welches in den verarbeiteten Fetten enthalten war. Die ganz ohne Sprit gefertigten Transparentseifen pflegen sehr sodahaltig zu sein und deshalb sehr zu Beschlag zu neigen

Das Glyzerin hat vor dem Zuckerwasser die Eigenschaft voraus, daß es die damit versetzte Seife wesentlich vor dem Eintrocknen schutzt, auch sichert die Anwesenheit größerer Mengen Glyzerin die Seife vor dem Ranzigwerden, einem Übelstand, dem, wie schon erwähnt, Seifen, die Rizinusöl enthalten, leicht unterliegen, andererseits außert es aber auch in der Seife seine hygroskopischen Eigenschaften und verursacht bei nur einigermaßen feuchtem Lager ein leichtes Schwitzen

Die Zuckerlosungen werden am zweckmaßigsten durch Auflösen von 1 Tl. Hutzucker in 1 Tl. kochendem Wasser hergestellt, doch wendet man jetzt auch vielfach bei billigen Seifen, um eine großere Ausbeute zu erzielen, auf 1 Tl. Zucker 2 bis 3 Tle. Wasser an.

Für die Glyzerinseifen aller Art benützt man meist Ia raffiniertes Glyzerin von 24 bis 28° Bé, das möglichst kalkfrei sein soll. Zum Parfümieren rechnet man auf 100 kg Seife 600 bis 800 g ätherische Öle. Die Differenz zwischen 600 und 800 g berüht darauf, daß nicht alle ätherischen Öle gleich ausgiebig sind.

Über den Wert des Glyzerins in den Toiletteseisen sind die Ansichten stets auseinander gegangen. Während die einen, namentlich die Toiletteseisensieder, die gute Wirkung des Glyzerins auf die Haut hervorheben, wird von anderer Seite dem entgegengehalten, daß es viel zu schnell fortgewaschen wird, als daß es zur Geltung kommen könnte. So sagt Hirzel¹) in seiner bekannten "Toiletten-Chemie": "Es (das Glyzerin) ist ganz neutral und unschädlich und besitzt in hohem Grade die Eigenschaft, die Haut weich und geschmeidig zu erhalten und derselben ein zartes Aussehen zu verleihen. Dieser

¹⁾ Hirzel, Die Toiletten-Chemie, 4. Aufl., S. 408, Leipzig 1892.

Eigenschaft verdankt es seine vielfache Anwendung zu sogenannten Schönheitsmitteln und als Zusatz zu Toiletteseifen; doch kommt in den Seifen seine Wirkung nicht zur Geltung, da es mit der Seife zu rasch wieder abgewaschen wird. Wir halten daher die Glyzerinseifen, abgesehen von dem Schwindel, der damit getrieben wird, für völlig nutzlos und warnen eindringlich vor jenen Erzeugnissen, welche im allgemeinen als 'Glyzerinseifen' verkauft werden." — Dagegen bezeichnete Scherzer, der Fuhrer der österreichischen ostasiatischen Expedition, in einem Briefe an Sarg die Erfahrungen, welche die Mitglieder der Expedition durch den Gebrauch von Glyzerin oder Glyzerinseifen als Palliativ gegen tropische Hautentzündungen erzielten, als wahrhaft erstaunlich.

Hier sei auf einen Umstand hingewiesen: Vor Einfuhrung der pilierten Seifen kannte man in Deutschland an Toiletteseifen fast nur kalt geruhrte Kokosseifen, die zum Teil sehr scharf waren. Daß bei diesen Seifen die überschüssige Lauge nicht so zur Wirkung kam, sie sich milder verhielten, nachdem ihnen Glyzerin eingekruckt war, ist selbstverständlich, ebenso wie später die Kokosseifen auf kaltem Wege, die mit Lanolin oder Adeps Lanae überfettet waren, wesentlich günstiger auf die Haut wirkten als die Seifen ohne solche Zusätze.

Die pilierten Seifen wurden in Deutschland bekanntlich zuerst von C. G. Kaemmerer in Dessau hergestellt, dessen Sohn Eduard, von dem auch die unglückliche Bezeichnung "Fettseifen" für pilierte Seifen herruhrt, die Fabrikation in Paris kennen gelernt hatte. Die Einfuhrung dieser Fabrikation erfolgte in der zweiten Halfte der 50 er Jahre. Bis zur allgemeinen Herstellung und Verwendung von pilierten Seifen ist aber eine geraume Zeit verstrichen, und so finden wir noch in der zweiten Halfte der 60 er Jahre, daß die Glyzerinseifen, obwohl sie meist auch nur Kokosseifen auf kaltem Wege waren, denen Glyzerin eingerührt war, sich großer Beliebtheit erfreuten und vielfach angefertigt wurden.

Wenn sich Hirzel mit aller Schärfe gegen die sog. "Glyzerinseifen" wendet, d. h. gegen die Seifen, die kein Glyzerin weiter enthalten als das, welches in den verarbeiteten Fetten enthalten war, vielmehr lediglich mit Hilfe von Zuckersirup hergestellte Transparenzseifen sind, so stimmen wir ihm vollständig bei, und wir möchten es lebhaft begrüßen, wenn diese Seifen nicht wieder ihre Auferstehung feiern wurden. Wir können den Zucker als Nahrungsmittel besser gebrauchen, als daß wir ihn mit Seife uns ins Gesicht und auf die Hände schmieren!

Vielfach findet verdünntes Glyzerin in den Toiletteseifenfabriken Verwendung, um das Kleben der Seifenstücke beim Pressen zu verhüten, namentlich beim Pressen von pilierten Seifen, und zwar in einer Verdünnung 1:6. Zum Pressen von gewöhnlichen Seifen nimmt man Salzwasser von 12 bis 15° Bé; für gute Toiletteseifen empfiehlt es sich, dem Salzwasser 1/8 Glyzerin zuzusetzen. Remes Glyzerin zu verwenden, ist weniger empfehlenswert, da es

wegen seiner Fähigkeit, Wasser anzuziehen, die Stücke längere Zeit feucht hält.

In den letzten Jahren vor dem Kriege waren auch flüssige Glyzerinseifen sehr in Aufnahme gekommen. Es waren meist Lösungen von Kaliseifen in Glyzerin. Häufig fehlte auch hierbei die Zuckerlösung nicht. Meist wurde, um die Seife vollkommen klar zu bekommen, etwas Alkohol mit zugesetzt. — Neu ist die Herstellung von flüssigen Glyzerinseifen nicht; bereits in den 60er Jahren finden sich dafür Vorschriften.

Die nachfolgende Vorschrift gibt eine Seife, die von klarer, hellbrauner Farbe und honigartig dickflussig ist. Wegen ihres hohen Glyzeringehalts schäumt sie nur mäßig, entfernt aber trotzdem die Unreinigkeit überraschend leicht. Die Waschkraft wird auch beim Waschen mit hartem Brunnenwasser wenig vermindert, ein Vorzug, den die weichen Kaliseifen vor den harten Natronseifen voraus haben. Die Vorschrift lautet

500 g Olein,
1500 "Glyzerin von 28° Bé, kalkfrei,
200 "Kalilauge von 38° Bé,
30 "kohlensaures Kali
(Pottasche), in
50 "heißem Wasser gelost.

25 g Bergamottol, 15 " Petitgrainol,

5 ", Zimtol, 5 ", Nelkenol,

150 " Spiritus von 96°/0, worin die atherischen Öle gelost werden.

Parfum:

In einer Porzellanabdampfschale oder flachem Emaillegeschirr auf dem Wasserbade wird das Olein erwarint, dann das Glyzerin dazu gerührt und das Gemenge auf 60° ('orhitzt. Hierauf laßt man die beroitstehende Kalilauge, die zuvor mit 50 g destilliertem Wasser verdunnt wurde, zufließen, wonach sofort die Verseifung eintritt. Die ziemlich dickflüssige Seifenmasse laßt man erkalten, rührt sodann die angegebenen 80 g Pottaschelösung ein und überläßt das Ganze 2 bis 3 Tage, gut zugedeckt, der Ruhe. Nach dieser Zeit fullt man die nun ziemlich klare Seife unter Zurücklassung eines etwaigen Bodensatzes in eine Glasflasche, gibt das im Sprit gelöste Parfum hinzu, schüttelt tüchtig um und läßt einige Tage rühig stehen. Schließlich wird die Seife mittels Glastrichter durch Papier filtriert und zum Verkauf in Flaschen gefüllt. Da das Filtrieren sehr langsam vor sich geht, ist darauf zu achten. daß der Glastrichter recht gut zugedeckt wird, damit das Parfum sich nicht verflüchtigen kann.

(Um eine beim Zurühren der Kalilauge zum Olein unvermeidliche Klumpenbildung zu umgehen, dürfte es sich empfehlen, in einem zweiten Behalter die Kalilauge nebst der Pottaschelösung zu

erhitzen und in diese das Olem einzubringen.)

Glyzerin in der Kosmetik.

Daß das Glyzerin für die Kosmetik von großem Wert, ja geradezu unentbehrlich ist, darin sind wohl alle einig. Seine Mischbarkeit mit Alkohol und Wasser, seine Geruchlosigkeit und leichte Parfümierbarkeit, seine dickliche, ölartige Beschaffenheit, sowie die Eigenschaft, sich mit Fetten und Ölen leicht zu Salben zu vereinigen, machen es zur Anfertigung kosmetischer Mittel außerordentlich geeignet. Man unterscheidet die glyzerinhaltigen Kosmetika als Toiletteglyzerine, Glyzerincremen und Glyzeringelees.

Die Toiletteglyzerine sind parfümierte Glyzerine. Mit Vorliebe verwendet man Mischungen von Glyzerin mit Rosenwasser, Orangenblütenwasser oder Jasminwasser. Paschkis empfiehlt nach dem Reinigen der Hände eine Mischung von 50 g Glyzerin mit 25 g Orangenblütenwasser. Parfümiert man stärkere Glyzerine, so ist das zu beachten, was bei Verwendung von Glyzerin zu medizischen Zwecken gesagt ist, daß solche stärkere Glyzerinlösungen durch Wasserentziehung die Haut reizen und daher, namentlich bei empfindlicher Haut, nur verdünnt benützt werden durfen

Eine Vorschrift fur Toiletteglyzerın ist1).

1000 g Glyzerin,

500 "Orangenblütenwasser,

2 " Neroliöl, kunstlich.

Ein vorzügliches Toilettemittel ist die Zusammenstellung "Glyzerin und Borax", in welcher der Borax reinigend und desnfizierend wirkt. Eine Vorschrift ist z.B:

2000 g Glyzerin von 1,23 spez. Gew., 140 "Borax, parfumiert mit 4 "kunstlichem Rosenöl.

Bei der Gelegenheit sei noch einmal?) auf eine Reaktion hingewiesen, die den meisten Parfumeuren unbekannt zu sein scheint. Früher nahm man an, daß bei der Einwirkung von Glyzerin auf Borax beide sich in der Weise verbinden, daß ersteres einen Teil des Alkali sättigt und dafür Borsäure frei wird. Neuere Untersuchungen haben dagegen festgestellt, daß sich das Glyzerin mit der Borsäure zu einer komplexen Glyzerinborsaure verbindet, die eine erheblich stärkere Säure als die Borsäure ist und sich im Gegensatz zu letzterer mit Phenolphthalein als Indikator titrieren laßt. Nach Ad. Grün enthält die Glyzerinborsäure 2 Molekule Glyzerin auf 1 Molekül Borsäure.

Die Nichtbeachtung der Reaktion kann unliebsame Folgen haben. So erzählt das Americ. Journ. of Pharm.³), daß eine Mischung von Tinctura Rhei aquosa mit Glyzerin das Glas zertrümmerte, weil die durch die Einwirkung des Glyzerins auf den in der Tinktur enthaltenen Borax entstandene Glyzerinborsäure die Kohlensäure des Kaliumkarbonats aus der Rhabarbertinktur freimachte.

Die Glyzerincremen werden meist mit Hilfe von Oliven- oder Mandelöl und mit einem Zusatz von Kaliseife hergestellt. Bisweilen wird auch etwas Walrat zugesetzt, um festere Fabrikate zu erhalten.

H. Mann, Die moderne Parfümerie, Augsburg 1909, S. 802.
 Vgl S 31.
 Seifenfabrikant 1895, S 885.

Eine Vorschrift lautet1).

1500 g Seifencreme, 60 g Terpinéol, 1700 "Glyzerin, 10 "Aubépine, 2000 "Mandelöl, fettes, 2 "Jonon, 100 proz.

Creme und Glyzerin werden tüchtig durcheinander gearbeitet und dann das Mandelol zugefügt, bis alles eine gleichmäßige Masse bildet. — Die Seifenoreme wird aus 8,0 kg Schweineschmalz, 1,5 kg Cochin-Kokosöl und 7,3 kg Kalilauge von 36° Bé hergestellt.

Für eine Glyzerin- und Kampferereme gibt die "moderne Parfümerie" die folgende Vorschrift")

750 g Borax, 10 g Portugalöl, 300 "Rosenwasser, 10 "Neroliol, 150 "Kampferöl, 5 "Terpinéol 2500 "Glyzerin,

Der Borax wird in Rosenwasser gelöst und das Kampferöl der Lösung eingeruhrt, wodurch eine Emulsion entsteht. Dem Glyzerin setzt man die Riechstoffe zu und gibt dies in die Emulsion, wonach man gut durcharbeitet und dann auf Flaschen fullt.

Besonders gegen aufgesprungene Hande verwendet man den Glyzerinbalsam 3)

500 g Bienenwachs, 15 g Orgćol d), 500 , Walrat, 5 , Rosenol, 1500 , Glyzerin, 10 , Geraniumol 3000 - Mandelol.

Wachs und Walrat worden zusammongeschmolzen und der geschmolzenen Masse die ubrigen Bostandteile eingerührt

Auch in Verbindung mit Lanelin wird das Glyzerin öfter verwendet. Eine Verschrift für eine Glyzerin-Lanelin-Teiletteereme lautet⁵)

1000 g Glyzerin, 9 g Irolène^a), 500 " Lanolin, 1 " Aubépine, 500 " Orangenblütenwasser,

werden im Wasserbad gelinde erwärmt und dann tuchtig durcheinander gearbeitet.

Die Glyzeringelees sind gewohnlich mit Glyzerin versetzte Pflanzenschleime. Zur Herstellung der Schleime dienen besonders Irisch Moos, Leinsamen, Quittenkerne, Carragheenmoos, Agar-Agar und Stärke. Dem Schleim setzt man, um ihn haltbarer zu machen, ein wenig Salizylsäure zu. Am meisten wird Quittenschleim ver-

¹⁾ H. Mann, Die moderne Parfümerle, S 303.
2) ib. S. 308.
3) ib. S. 804.

⁴⁾ Orgéol ist ein künstlicher Riechstoff mit Rosengeruch von Haarmann & Reimer in Holzminden.

5) H. Mann, S. 304.

f) Irolène ist ein künstlicher Riechstoff mit Orangeblütenduft der Aktien-Gesellschaft für Anilinfabrikation.

wendet. Von den aufgeführten Stoffen besitzt er so ziemlich die größte erweichende Eigenschaft, auch klebt er nicht und ist mit Alkohol gut mischbar.

H. Mann gibt folgende Vorschrift für Glyzeringelee¹):

2300 g Quittenschleim, 25 g Bergamottöl, 1200 "Glyzerin, 20 "Aubépine, 5 "Salizylsäure, 2 "Vanillin. 1000 "Weinsprit,

Das Glyzerin wird ferner verwendet bei der Bereitung fettloser Hauteremen, sowie von Toiletteessigen, Zahn- und Mundwässern, Zahnpasten und Zahneremen, Haar- und Kopfwaschwässern, Shampooing Water, Haarcremen, Bartwichse, Haarkrausel- und Lockenwasser, Haarfärbemitteln, Enthaarungsmitteln, Schönheitswässern und Schminken.

Die sogen. fettlosen Hautcremen sind im wesentlichen Cremen, bei denen das Fett durch Stearin ersetzt ist, welches mit einem Alkalı verseift wurde. Sie sollen sich vollstandig in die Haut einreiben lassen und dann nicht mehr sichtbar sein. Häufig setzt man ihnen noch Stoffe zu, welche die Haut noch weißer erscheinen lassen, wie Zinkweiß, Wismutnitrat usw. Eine Vorschrift zu einer fettlosen Creme nach H Mann²) ist

1600 g Rosenwasser, 18 g Pottasche, gereinigt, 850 g Glyzerin, 15 g Rose Heiks'), 180 g Stearin, 1 g Vanillin

Glyzerin und Rosenwasser werden zum Kochen gebracht, wichrend man in einem andern Gefäß das Stearin schmilzt. Dann gibt man zu dem kochenden Glyzerinwasser die Pottasche und läßt alles sich recht gut lösen. Es ist zweckmäßig, die Lösung durch ein Tuch zu seihen, damit alle Verunreinigungen entfernt werden Man läßt dann nochmals aufwallen und gibt das geschmolzene Stearin in duinnem Strahl unter kräftigem Umrühren zu der Lösung. Es erfolgt nun die Verseifung. Sie ist beendet, wenn die Masse nicht mehr steigt. Es empfiehlt sich, ein größeres Gefäß oder einen Kessel zu verwenden, da die Masse ziemlich hoch kommt und in einem kleinen Behälter zu leicht übersteigt. Andernfalls muß man sehr aufpassen, daß dies nicht geschehe, da sonst leicht nicht vollständige Verseifung stattfindet, die sich durch kleine Körnchen in der Creme bemerkbar macht. Diese Knötchen lassen sich auf der Haut nicht verreiben und sind sehr störend.

Die fertige Creme stellt eine weiche Seife dar und wird, nachdem sie erkaltet ist, nochmals gut durchgearbeitet, damit sie schön glatt und gleichmäßig ist. Dann wird sie wieder parfümiert. Will

Die moderne Parfümerie, S 305.
 Rose Heiks ist ein künstlicher Ruechstoff mit Rosenduft von Heine & Co. in Leipzig.

man noch ein übriges tun, so setzt man nach der Zugabe des Stearins noch etwas Alkohol zu der heißen Lösung. Dadurch wird der Verband ein noch innigerer; es muß aber beachtet werden, da bei der Zugabe des Alkohols die Masse stark aufbraust und schnell zu steigen beginnt.

Will man die Creme rosa färben, so ist es zweckmäßig, den Farbstoff vor dem Stearin in die Lösung zu geben. Als Farbstoff verwendet man am besten Karmin.

Die Creme kann noch Zusätze erhalten, wie oben angegeben; die Masse gilt aber als Grundlage, aus der alle andern Sorten hergestellt werden können.

Alles zur Herstellung kosmetischer Mittel dienende Glyzerin soll vollkommen farbloses und geruchloses destilliertes sein. Wenn von den Parfümeuren immer wieder vorgeschrieben wird "doppelt destilliert, chemisch rein", so 1st das übertrieben. Wenn das Glyzerin auf Zusatz von Salpetersäure und salpetersaurem Silber eine leichte Trübung zeigt, so schadet das nichts. Die geringe Spur von Chlornatrium, die da vorhanden ist, beeintrachtigt die Brauchbarkeit des Glyzerins nicht. Sollte jedoch ein derartiges Glyzerin nicht geruchlos sein, dann allerdings empfiehlt es sich, chemisch reines zu verlangen.

Glyzerin in der Papierfabrikation.

In der Papierfabrikation soll das Glyzerin bisweilen neben Harzseife zugesetzt werden, um das Papier geschmeidig zu machen. Sicher ist, daß das Glyzerin vielfach zum Geschmeidigmachen des Pergamentpapiers benutzt wird. Hierbei komint es vor, daß, teils durch Universtand, teils in betrügerischer Absieht, um das Papier schwerer zu machen, der Zusatz von Glyzerin zu groß genommen wird, was sehr unangenehme Folgen haben kann, wie O. Heller') berichtet.

Das mit mehr Glyzerin als erforderlich behandelte Papier nimmt Wasser aus einer frisch darin eingewickelten Seife auf und mit seiner Außenseite auch aus der Luft. Daß eine solche Packung sich bald feucht anfuhlt, ist selbstverständlich, ebenso, daß ein Papier mit doppelt so viel Glyzerin ungeeignet ist. Ein untersuchtes Papier enthielt über $10^{\,0}/_{0}$ Glyzerin, seine störende Eigenschaft war daher nicht wunderlich.

Wickelt man ein Stück frische Seife in ein glyzerinfreies Papier, so gibt dieses die aus der Seife herausgezogene Feuchtigkeit an die umgebende Luft ab. Ebenso wird es sich verhalten bei geringen Mengen Glyzerin. Diese geringen Mengen Glyzerin werden auch insofern günstig wirken, als sie das Austrocknen der Seife verlangsamen; bei einem Papier aber, daß 10% und mehr Glyzerin enthält, machen sich die Eigenschaften des Glyzerins bemerkbar. Ein Papier mit solchem Glyzeringehalt schmeckt deutlich süß, und der

¹⁾ Seifenfabrikant 1898, S. 669.

Gehalt läßt sich leicht quantitativ bestimmen Man schneidet ein großes Quantum Papier in kleine Schnitzel, wiegt hiervon genau 5 g in ein Becherglas, gießt ca. 30 g absoluten Alkohol darauf, hängt das Glas einige Zeit in ein Wasserbad, wobei mit einem Glasstab öfter umgerührt wird, und bringt dann den ganzen Inhalt des Becherglases auf ein Saugfilter. Die alkoholische Flussigkeit wird in das darunter befindliche Kölbchen gesaugt, und die auf dem Filter zuruckgebliebenen Schnitzel werden mit kleinen Mengen heißen Alkohols sorgfältig nachgewaschen Das ganze in dem Pergamentpapier enthalten gewesene Glyzerın befindet sich in dem Alkohol Dieser wird am Wasserbad in einem genau gewogenen Glasschälchen verdampft und danach das Glyzerin noch ca. 1 Stunde in einem Lufttrockenschrank bei ca. 105° C getrocknet. Nach erfolgter Gewichtskonstanz wird es gewogen - Der Alkohol zieht aus dem Papier noch andere Stoffe aus, aber in so geringer Menge, daß sie vernachlässigt werden kann.

Glyzerin in den graphischen Künsten und Gewerben.

Vielseitige Verwendung findet das Glyzerin in den graphischen Künsten und Gewerben. Es dient bei Herstellung der sog. Kopierfarben als Losungsmittel für die Farbstoffe. Gewisse Steindruckfarben, die das Anfeuchten des Steines entbehrlich machen sollen1), enthalten Glyzerin (Hygrolfarben). Manche Drucker setzen der Steindruckfarbe Glyzerin (und Petroleum) zu, wenn gewisse Papiere, die ungern Farbe annehmen, bedruckt werden sollen²). Das Glyzerin bildet ferner einen Hauptbestandteil der sog Steindruck- und Chromodrucktinkturen. Diese Tinkturen haben den Zweck, beun Farbenflachdruck sowie beim Tondruck den Druckfarben zugesetzt zu werden, um das Tonen der Druckformen zu verhindern. Sie bestehen gewöhnlich aus Chlorkalzium, Wasser und Glyzerin. Man kann sich solche Tinktur am einfachsten von reinem Chlorkalzium (1 Teil) in der entsprechenden Menge Wasser unter Zusatz von etwas Kreide und Glyzerin (1 Teil) bereiten. Die meisten Vorschriften enthalten Schlemmkreide und Salzsäure, wobei immer ein Überschuß an ersterer vorhanden sein muß, um eine saure Reaktion der Tinktur zu verhindern. Derartige Vorschriften sind folgende³): Kalk oder Kreide wird in Salzsäure eingetragen, bis kein Aufbrausen mehr erfolgt und ein Überschuß an Kalk bzw. Kreide vorhanden ist. Dann wird 1 Teil der breiigen Flüssigkeit mit 30 Teilen Glyzerin und 10 Teilen Wasserglas vermischt, oder 1 kg Schlemmkreide wird mit 0.5 l Salzsäure übergossen und verrührt. Nach sechsstündiger Einwirkung wird mit Wasser verdünnt und 1 kg Glyzerin zugesetzt4). — Nach einer anderen Vorschrift wird eine Chromotinktur bereitet. indem man 70 Teile Bleizucker in 100 Teile Wasser löst und

D R P Nr 169947 u. 170988.
 J Freie Künste" 1892, S. 184
 Ed. Valenta, Fette, Harze, Firnisse, Ruß, schwarze Druckfarben, Halle a. S., S. 87.
 J Freie Künste" 1900, S. 189.

700 Teilen Glyzerin zusetzt¹). — Von solchen Chromotinkturen genügen 20 bis 30 ccm auf $^1/_2$ kg Druckfarbe, um den genannten Zweck zu erreichen.

Bei Staubfarbendruck wird Glyzerin als Zusatz zu den Puderfarben verwendet, um zu verhüten, daß das Farbenpulver sich an den farbenfreien Stellen der Drucke ansetzt und sie tont. Zum gleichen Zweck verwendet man auch Farben, die mit 1 bis $2\,^0/_0$ Hausenblase, in entsprechenden Mengen Wasser gelöst, mit 2 bis $3\,^0/_0$ Glyzerin und $6\,^0/_0$ Albumin (in etwas warmem Wasser gelöst) verrieben, dann getrocknet und pulversiert werden.

Im Umdruck- und Ätzverfahren für Steindruck wird Glyzerin, mit Spiritus vermischt, nach dem Patent von G Färber³) in Nurnberg, zur Abkurzung der Behandlung des durch Einstauben mit Kolophomum vorbereiteten Steines benützt.

Glyzerin wird ferner zur Herstellung von immerfeuchtem Umdruckpapier, Papier, das mit einem Kleister aus Glyzerin, Stärke, Mehl und Gelatine gestrichen wurde, verwendet. Ein solcher Kleister für immerfeuchtes Umdruckpapier besteht z B aus³): 250 g Stärke, 250 g Gelatine, 125 g Gummiarabikum, 250 bis 500 g Glyzerin und entsprechenden Mengen Wasser oder nach einem Patent von F R. Neumann aus 250 g Weizenstärke, die mit heißem Wasser zu einem Kleister angerührt wurden, 10 g neutralem Chromgelb, 4 g Gummiarabikum und bis 500 g Glyzerin. Ein amerikanischer Kleister für feuchtes Umdruckpapier enthielt 85 g Weizenmehl, 45 g Weizenstarke, 45 g Kartoffelstarke, 15 g geloste Gelatine und $1^4/_{\rm q}$ l Wasser, mit dem die Starke verkleistert wird, worauf zum Kleister 100 g Glyzerin gegeben worden

An Stelle von "Ölbogen" werden auch "Glyzerinbogen" verwendet. Es sind das mit Glyzerin getränkte Papiere, die beim Wiederdruck benützt werden, um das Abziehen zu verhindern.

Beim Lichtdruck dient das Glyzerin zum Feuchten oder "Atzen" der Druckplatten Die "Feuchtung" wird zusammengesetzt aus:

700 com Glyzerin von 28° Bé, 350 " Wasser, 50 " Ammoniak und 12 g Fixiernatron.

(Bei Aluminiumplatten darf man nur ein "Feuchtwasser" aus Glyzerin und Wasser [ungefähr 1:1] verwenden, da Ammoniak das Metall angreift und der Druck dann unausführbar wird.) Ferner sucht man für die Reproduktion von Photographien durch Einreiben mit Glyzerin oder Glyzerinmischung Zelloidinkopien ihre Sprödigkeit zu nehmen, die sich durch Risse in der Bildschicht bemerkbar machen würde.

j. Freie Künste" 1900, S. 190.
 D. R. P. Nr 68751.
 Valenta, S. 88.

Zum Abziehen und damit Seitenverkehren der Negative verwendet man eine Gelatinelösung, die aus 450 ccm Wasser, 15 bis 20 ccm Glyzerin, 5 ccm Eisessig und 100 g Gelatine besteht. Der Zusatz von Glyzerin erfolgt, um den Negativen eine gewisse Geschmeidigkeit zu geben; ohne ihn würden die übergossenen Negative während des Trocknens leicht vom Glase abspringen oder zer-platzen, besonders bei sehr trockener Luft und höheren Wärmegraden. Zuviel Glyzerin ist der Abziehgelatine schädlich, weil solche abgezogene Häute weich und klebrig bleiben. An solchen Negativen ist jede Retusche schwer vorzunehmen, und bei feuchter Witterung kann ein Festkleben an der Druckplatte während des Kopierens eintreten.

Valenta1) bewirkt das Abziehen in folgender Weise: Das Negativ wird 10 Minuten in einer Lösung von 10 com Formalin und 200 com Wasser belassen und dann getrocknet. Das getrocknete Negativ wird mit 2 proz. Lederkollodium²) übergossen, dann gut gewaschen und abgezogen. Die Haut wird hierauf in ein Bad von 50 ccm Glyzerin, 500 ccm Alkohol und 1000 ccm Wasser ge-

bracht.

In der Photographie findet das Glyzerin ebenfalls mehrfache Verwendung, so beim sogenannten Platindruck (Platinotypie). Es bildet hier einen Bestandteil des "Entwicklers" für das Platin-papier. Ferner wird es gebraucht bei der Reproduktion von Photographien, wenn, was biswellen vorkommt, sich Risse in der Bildschicht bemerkbar machen. Die Bilder werden dann vorsichtig mit etwas Glyzerin oder einer Mischung von gleichen Teilen Eiweiß, Wasser und Glyzerin eingerieben. Dre Neue Photographische Gesellschaft in Berlin benutzt ein Glyzerinbad bei der Farbenphotographie³).

Kopiertinte. Zu Kopiertinte kann man jede Tinte verwenden, der man eine hygroskopische Substanz zusetzt, die ihr Eintrocknen verhindert. Meist benützt man als hygroskopische Substanzen Chlorkalzium, Zuckerarten, Dextrin und vor allem Glyzerin. Auf sehr einfache Weise kann man eine sehr gute Kopiertinte dadurch erhalten, daß man eine gewöhnliche Schreibtinte auf ungefähr 3/3 ihres Volumens eindampft und dann mit Glyzerin auf das ursprüngliche

Volumen auffüllt 1).

Zur Herstellung einer guten Schreib- und Kopiertinte bereitet man nach R. Kayser⁵) eine frische Abkochung von Blauholz mit weichem Wasser, dunstet die Flüssigkeit bis auf das spezifische Gewicht 1,028 ab und versetzt 10 l dieser Blauholzabkochung mit 100 g 50 proz. Essigsäure, einer heißen, wässerigen Lösung von 10 g

August Albert, Der Lichtdruck, 4. Aufl., S. 72, Halle a. S. 1906.
 Lederkollodium besteht aus 50 Teilen Ather, 50 Teilen Alkohol, 2 Teilen Rizinusöl und 3 Teilen Kollodiumwolle

Dr. E Vogels Taschenbuch der Photographie, 26. Aufl., S. 298, Berlin 1911.
 Fischer, Jahresber. der chem. Technol. 1881, S. 898.
 Mitt. des Bayer Gew.-Mus. 1884, S. 118

Kaliumbichromat, 100 g kristallisierter schwefelsaurer Tonerde, 200 g Glyzerin und 100 g Kandiszucker. Nach einer Woche gießt man die klare Tinte ab. Sie fließt braunrot aus der Feder, wird in kurzer Zeit violettschwarz und besitzt ein gutes Kopiervermögen. — Zur Bereitung einer Kopiertinte, die ohne Anwendung einer Kopierpresse durch bloßes Aufstreichen eines befeuchteten Kopierpapiers auf die mit ihr hergestellte Schrift ubertragbar ist, löst man nach R. Boettger¹) 64 Teile Blauholzextrakt und 16 Teile Soda in 270 Teilen Wasser, fügt 64 Teile Glyzerin, 16 Teile Gummiarabikum und schließlich eine wässerige Lösung von 2 Teilen einfach chromsaurem Kali zu, schüttelt kräftig durch und erhalt so eine Tinte, die durch bloßen Handabdruck drei Kopien gibt

Stempelfarben. Die Stempelkissenfarben werden meist aus Teerfarbstoffen durch Lösen in Wasser und Glyzerin unter Zusatz von etwas Gummiarabikum hergestellt. Eine solche Farbe erhält man z. B., wenn man 500 g weißes Gummiarabikum in 3 l Wasser löst und dann 700 g gelbliches destilliertes Glyzerin von 30° Bé zusetzt. Auf 1000 Teile der Lösung werden ungefähr 50 g Anilinfarbstoff zugegeben. Schwarze Stampiglienfarbe wird nach S. Lehner durch Auflösen von 40 Teilen Gummiarabikum in 30 Teilen Wasser und 40 Teilen Glyzerin und Verreiben mit 100 Teilen Lampenruß hergestellt. Auch 10 Teile Tanninschwarz geben, mit 10 Teilen Wasser und 20 Teilen Glyzerin, warm im Wasserbad verrührt, eine gute derartige Stempelfarbe ab. Wenn man Berlinerblau mit gleichen Teilen dreißiggrädigen Glyzerins verruhrt und dann mit der 1¹/₂ fachen Menge Glyzerin verdunnt, erhält man eine tiefblaue Flüssigkeit, die zur Impragnierung von Stempelkissen für blauen Druck dient.

Stempelmasse, die als Ersatz für Stempelkissen dienen soll, erhalt man nach Reissig durch Farben von Glyzerin mit Anlinfarben bis zur Sattigung und Aufloson von 10 Teilen Leim in 30 bis 40 Teilen des gefarbten Glyzerins in der Wärme.

Fur Kautschukstempel gibt Eugen Dieterich die folgende Vorschrift: Man löst die unten vorgeschriebene Menge Andinfarbstoff und 15 g Dextrin in 15 g Wasser und fugt 70 g Glyzerin hinzu Als Andinfarbstoff verwendet man, je nach der gewunschten Farbe: 3 g Anilinwasserblau 1 B odor 2 g Methylviolett 3 B, 2 g Diamantfuchsin 1, 4 g Anilingrun D, 5 g Vesuvin D, 3 g Phenolschwarz, 3 g Eosin BBN.

Eine waschechte schwarze Stempelfarbe erhält man auf folgende Weise: 20 Teile Kupfersulfat und 30 Teile Anilinchlorhydrat werden, jedes für sich, fein zerrieben, dann miteinander sorgfältig gemischt, nachdem noch 10 Teile Dextrin zugesetzt waren. Die Mischung wird hierauf mit 5 Teilen Glyzerin und so viel Wasser verrieben, bis eine dicke, gleichförmige, breiartige Masse entstanden ist, die dann zum Gebrauch mit Schablone und Borstenpinsel ver-

¹⁾ Polyt. Notizbl. 1869, S 1.

wendbar ist. Es bildet sich hierbei auf und in der Faser Anilmschwarz, das beim Kochen nicht zerstört wird1).

Die Schreibmaschinenfarben wurden früher wie die Stempelfarben durch Auflösen von Anilinfarben in Glyzerin hergestellt, z. B. 50 bis 100 g Farbe, 800 g Glyzerin von 28° Bé und 200 g Wasser; bei feuchter Witterung machte sich aber die Hygroskopizität des Glyzerins bemerkbar, und der Druck wurde undeutlich. Heute verwendet man meist angeriebene Farben²). Für Schwarz dienen Lampenruß, für bunte Farben Anilinfarblacke oder auch Mineralfarben, z. B Berlinerblau. Der Farbstoff wird mit Vaselin oder einem dickflüssigen Mineralöle mit 5 bis 100/0 Zeresin mindestens zweimal durch eine Walzenreibmaschine geschickt. Dann setzt man noch etwa 10°/0 einer Fettfarblösung zu und laßt das Gemisch nochmals durch die Maschine gehen. So erhält man z. B. eine schwarze Schreibmaschmenfarbe aus 10 Teilen Ruß, 40 Teilen Vaselm und 5 Teilen Fettfarbe (1 Teil Nigrosinbase und 2 Teile Olein).

Für Hektographenfarbe ist nach Walther Glyzerin unerläßlich. Er gibt z. B. folgende Vorschrift: 100 Teile Kristallviolett werden warm in 300 Teilen Glyzerin von 28° Bé und 190 Teilen Wasser gelöst. Dann setzt man 60 Teile Salzsäure von 20 bis 22° Bé und 50 Teile Dextrinlösung (1:1) zu Die Salzsäure erhöht das Lösungsvermögen für den Farbstoff, wahrend das Dextrin das zu starke Einziehen der Farbe ins Papier verhindert. Die mit einer solchen Farbe impragnierten Bander verlieren den großten Teil der Salzsäure, doch müssen die Typen nach jedesmaligem Gebrauch sorgfaltig gereinigt werden.

Glyzerin in der Lack- und Firnisfabrikation.

Auch in der Lack- und Firnisfabrikation hat das Glyzerin mehrfach Verwendung gefunden. Nach einem Patent von Schaal⁸) sollen Harzsäureester in Verbindung mit Glyzerin als Kopalersatz dienen. H. Rüttger') benutzt das Glyzerin als Lösungsmittel für Manganoborat. — Nach Paul Lohmann⁵) dient Glyzerin in Verbindung mit Harzseife zur Fabrikation von Golddruckfirnis. Nach Filsinger⁶) bereitet man eine für diesen Zweck geeignete Harzseife in folgender Weise: Man löst in einem Kupferkessel 50 Teile Soda in 150 Teilen Wasser, erhitzt zum Kochen und fügt unter Rühren allmählich 100 Teile gepulvertes Kolophonium zu, wonach man das Kochen so lange fortsetzt, bis die Flüssigkeit vollständig klar geworden ist. Dann läßt man erkalten und gießt die überstehende Flüssigkeit von der am Boden des Kessels befindlichen zähen, braunen Harzseife ab. Von dieser Harzseife wird zur Herstellung

¹⁾ H. Blücher, Auskunftsbuch für die chemische Industrie, 10. Aufl., S. 1275, Leipzig 1918
2) Chem Ztg. 1921, S. 169, 5) D. R. P. Nr. 75119. 4) D. R. P. Nr. 88616.
3) Die Fabrikation der Lacke und Firmsse, S 88, Berlin 1890.

⁶⁾ Deutsche Industrie-Ztg. 1879, S. 288.

des Golddruckfirnis 1 Teil in 100 Teilen Wasser gelöst. Dann werden zur kochenden Lösung 100 Teile Leim 10 bis 20 Teile Glyzerin von 28° Bé zugegeben. Dieser Zusatz hat den Zweck, das Trocknen zu verzogern.

Ein sogenannter "Schwimmlack", der zum Lackieren von Lichtdrucken (Glanzlichtdrucken) benutzt wird, wird nach Ad. Berold¹) aus 25 g gebleichtem Schellack, 85 g Alkohol, 65 g Ammoniak, 125 g kochendem Wasser und 6 g Glyzerin hergestellt.

J. J. Wilhelm und F. Rohnstadt³) wollen zur Herstellung von billigen Farben für Zeitungsdruck Steinkohlenpech verwenden, das mit 6 bis $15\,^0/_0$ Kolophonium geschmolzen und mit $10\,^0/_0$ Paraffinol versetzt wurde. Dieser Firnis wird mit Chlor (Salzsaure und Kaliumchlorat) behandelt, um den Teergeruch zu tilgen, und dann mit 20 bis $25\,^0/_0$ Rohglyzerin und 12 bis $18\,^0/_0$ Ruß auf der Maschine gerieben. In dem Glyzerin kann noch Nigrosin, Anilinblau oder eine ähnliche Farbe gelöst werden.

Die Bildung einer "Haut" auf Druckfarben läßt sich zuweilen

Die Bildung einer "Haut" auf Druckfarben läßt sich zuweilen dadurch vermeiden, daß man Glyzerin auf die Farbe gießt, so daß sie an der Oberfläche davon bedeckt und von der Luft abgeschlossen ist.

Glyzerin zur Kittbereitung.

Die Eigenschaft des Glyzerins, mit Bleioxyden den Alkoholaten entsprechende Bleiglyzerinate zu bilden, die erhartende Massen ergeben, hat man zur Herstellung von Kitten benutzt. Ein für optische Instrumente usw. haufig benutzter Kitt wird aus Bleiglatte durch Anreiben mit Glyzerin bereitet, er erhärtet nach wenigen Stunden. Nach einem deutschen Patent 3) erhärtet ein plastischer Kitt aus $75\,^0/_0$ Bleiglätte und $25\,^0/_0$ Glykol schon in 1 bis 2 Stunden, also noch schneller als ein entsprechender Glyzerinkitt. Durch Verringerung des Glykolgehaltes laßt sich die Erhartung noch weiter beschleunigen.

Ein Kitt, der zur Verbindung von Eisenstücken dienen soll, wird durch inniges Mischen von Glyzerin und Bleiglätte hergestellt. 500 com Glyzerin von 30° Bé und 0,5 kg feine, geschlämmte Bleiglätte werden zu einem gleichmaßigen Teig angerührt. Eine andere Vorschrift für solchen Kitt, der aber weniger hart wird als der vorhergehende, bestimmt, daß 0,6 l Glyzerin von 28° Bé mit 5 kg Bleiglätte gemischt werden — Für die Kittbereitung genügt selbstverständlich Rohglyzerin.

Der bei der Glyzerindestillation verbleibende hygroskopische, dunkle, pechartige Rückstand⁴), der unter andern Polyglyzeride enthält, gibt, ähnlich wie Glyzerin, mit Bleiglätte oder Bleimennige erhärtende Kitte Sie sind im Gegensatz zu den Glyzerinkitten nicht wasserbeständig, aber gegen Öle widerstandsfähig.

¹⁾ Valenta, S. 178. 3) D R. P. Nr. 302852.

²) Valenta, S. 814.

Einen säurebeständigen Kitt soll man erhalten durch Vermischen von 3 Teilen Ton mit 1 Teil flüssigem Rückstand von der Glyzerindestillation.

Glyzerin als Fleckreinigungsmittel.

Euler empfiehlt in den "Neuen Erfahrungen und Erfindungen" das Glyzerin als ausgezeichnetes Fleckreinigungsmittel, besonders von Kaffee- und Schokoladenflecken. Man reibt die Flecke mit einem in Glyzerin getauchten Schwamm ein und wäscht mit Wasser oder Spiritus nach. Selbst zarte Farben leiden dabei nicht. Mit heißem Glyzerin gelingt es sogar zuweilen, Anilinfarbenspritzer aus gefärbten Stoffen zu entfernen.

Dr. Carl Axel Robert Samsioe in Stockholm hat sich eine Remigungspaste aus Natronbikarbonat und Glyzerin patentieren lassen¹), die zum Reinigen von Gegenstanden aus Metall, Bein, Horn, Email usw. dienen soll, in Wasser leicht löslich ist und infolgedessen nach der Verwendung von der gereinigten Fläche leicht entfernt werden kann. Natriumbikarbonat wird mit so viel Glyzerin angeruhrt, daß eine Paste von gewünschter Konsistenz entsteht. Da das Bikarbonat im Glyzerin nicht löslich ist, erhalt man eine Paste, die sich bequemer verwenden läßt als eine Flüssigkeit.

Glyzerin zu Modelliermassen.

Sehr geeignet ist das Glyzerin, den Ton für Bildhauer und Modelleure geschmeidig zu erhalten. Man verknetet den Ton mit dem Glyzerin und erhalt so eine Masse, die zum Modellieren sich vorzuglich eignet; der Ton bleibt plastisch, ohne zu schwinden — Zum Verkneten des Tones nimmt man auf 100 Teile Wasser 10 Teile Glyzerin.

Zum Modellieren kleiner Gegenstände, namentlich mit feinen Konturen, wird von den Modelleuren mit Vorliebe die sogenannte "Plastina" benützt. Zu ihrer Anfertigung gibt es mehrere Vorschriften³): 1. 51,2 g Fettsäure oder Fett, 5,2 g Zinkoxyd, 30 g Schwefel und 13,4 g Ton; 2. 300 g Ölsäure, 43 g Zinkoxyd, 130 g Olivenöl, 60 g Wachs, 250 g Schwefel und 180 g Ton; 3. 13 g geschlammter Ton, 7 g Wachs, 33 g Ölsäure, 5 g Zinkoxyd, 28 g Schwefelblüte und 4 g Olivenöl. Auch hier empfiehlt es sich, den Modelliermassen etwas Glyzerin zuzusetzen, um sie geschmeidig zu erhalten.

Glyzerin in der Textilindustrie.

Außerordentlich mannigfach ist der Gebrauch von Glyzerin in den verschiedenen Zweigen der Textilindustrie, in der Spinnerei, Weberei, Farberei, Druckerei, Appretur usw. Es hat hier vielfach die Aufgabe, dem zu verarbeitenden Faden oder dem Gewebe dauernd oder für eine bestimmte Phase der Fabrikation einen hohen Grad

¹⁾ D R. P. Nr. 837066.
2) Blücher, Auskunftsbuch, S. 858.

von Glätte und Geschmeidigkeit zu erteilen, und dieses Mittel gewahrt den großen Vorteil, daß es jederzeit, wenn nötig, mit Wasser ausgewaschen und beseitigt werden kann.

Die Appretur hat die Aufgabe, die fertiggestellten Gewebe, gefarbte und ungefarbte, zu "veredeln", d. h. ihnen eine Aufmachung zu geben, die sie sowohl in ihrer äußeren Erscheinung, in ihrer Farbe, ihrem Glanz, ihrem Griff, mehr hervortreten läßt, wie auch in threm inneren Gefüge, ihrer Dichte, so umandert, daß sie bestimmte Gebrauchseigenschaften, einen hohen Gebrauchswert und die fur den Handel geeignete Form erhalten. Die Appreturmittel zerfallen 1. in porenfüllende Kleb- oder Full- oder Beschwerungsmittel (Stärke-, Gummi-, Dextrin-, Kleber-, Kaseinpräparate, Chlorbarium, Chlor-magnesium, Ton, Kaolin usw.) und 2. in Praparate, welche die Gewebe geschmeidig machen sollen, wie Fette, Öle, Wachs, Glyzerin. Nur diese letzteren haben für uns Interesse. Man hat für diese "Schlichtepräparate", den verschiedenen Geweben entsprechend, verschiedene Zusammenstellungen, und in ihnen spielt das Glyzerin eine bedeutende Rolle.

Hauptsächlich finden die Glyzerinschlichten bei remen und gemischten Baumwollgeweben Verwendung. Als alteste Vorschrift für Glyzerinschlichte gilt die folgende 0,5 Teile weißes lösliches Dextrin, 1,2 Teile Glyzerin, 0,1 Teil schwefelsaure Tonerde und 2 Teile Wasser. Nach Duchesne1) wurde diese Vorschrift von Mandl im Jahre 1844 gefunden; da ergibt sich aber die große Frage: woher hatte man 1844 das Glyzerin, nachdem man erst in der ersten Halfte der 50 er Jahre angefangen hat, es technisch zu gewinnen 2)? ---Eine andere Vorschrift lautet. 12 Teile Glyzerin, 1 Teil schwefelsaure Tonerde, 5 Teile Dextrin und 30 Teile Wasser - Nach C. Fincke3) erhilt man eine besonders geeignete Schlichte durch Vermischen einer verseiften Lösung von 4 bis 5 Teilen Palmöl und 2 Teilen Ätznatron mit 30 Teilen Glyzerin und der notigen Wassermenge. Nach dem Erkalten fügt man noch 8 Teile Weizenstärke und so viel Wasser zu, daß man 100 Teile erhält. 6 bis 8 Teile dieser Schlichte vermischt man zur Herstellung der eigentlichen Appretur mit 100 Teilen Kartoffelstärke. - Als Musselinschlichte wird empfohlen eine Lösung von 500 Teilen Dextrin und 100 Teilen Tonerdesulfat in 1300 Teilen Glyzerin und 3000 Teilen Wasser. 300 Teile dieser Mischung werden mit einer Lösung von 500 Teilen Gelatine in 3000 Teilen Wasser gemischt.

Auf eins weist die Chemische Fabrik Eisenbüttel in ihrem Zirkular hin, was wir nicht unerwähnt lassen wollen, daß die Musselinarbeiter vor Einführung des Glyzerins in feuchten Kellern arbeiten mußten, um das Austrocknen der Schlichte zu verhindern. Sie können jetzt jeden Raum benützen, da das Glyzerin dafür sorgt. daß die Schlichte nicht eintrocknet.

Dingl. pol. Journal 159, S. 282.
 Vielleicht ist 1844 nur ein Druckfehler und es soll 1854 heißen.
 Dingl. pol. Journ. 202, S. 272.

Zur Herstellung von Appreturmassen sollen sich nach einem deutschen Patent¹) Polyglyzerine besser eignen als Glyzerin. Eine Baumwoll- und Leinenappretur, bestehend aus 30 Teilen Leim, 45 Teilen Wasser, 35 Teilen Stärkesäure und 15 Teilen Polyglyzerin, bleibt auch nach dreistündigem Liegen in kaltem Wasser noch auf dem Gewebe haften, während eine solche Masse, die mit gewohnlichem Glyzerin angesetzt wird, schon nach einer Stunde völlig aufgelöst 1st.

Herberger²) macht auf die zahlreichen nützlichen Anwendungen aufmerksam, die das Glyzerin, wie zu andern Zwecken, so auch in der Färberei und Druckerei finden kann: als Lösungszusatz für Anilinfarben, als antiseptischer und hygroskopischer Zusatz der Druckfarben; in manchen Farben verhindert es die Kongu-

lation usw.

Künstliche Färbung von Blättern und anderen Pflanzenteilen.

Eine eigenartige, wenig bekannte Industrie, die in Deutschland hervorragend entwickelt ist, wie in keinem andern Lande, ist die kunstliche Färbung von Blättern und anderen Pflanzenteilen.

Die Schönheit der Herbstfarbe des Laubes an Baum und Strauch, die ja nur von sehr kurzer Dauer ist, hätte schon mancher gern dauernd festgehalten. Diesen Wunschen hat die Chemie Rechnung getragen und Farbungen geschaffen, die teils der Natur nachgeahmt sind, aber auch Phantasiefarben, wie sie kein Sommer und kein Herbst zeitigt. Heute ist es moglich, Kränze, Strauße und andern Pflanzenschmuck in den verschiedensten Farbentonen von unbegrenzter Dauer herzustellen. Als Material dienen das Laub von Rot- und Weißbuchen, aber auch von anderen Wald- und Parkbaumen, ferner Gräser, Koniferenzapfen aller Art, Karden, Mohnköpfe, Bucheckern, Eicheln and andere Pflanzenteile. Das zu farbende Laub braucht nicht frisch zu sein; nur mussen die Blätter noch fest an den Zweigen haften. Zum Färben werden Anilinfarben verwendet, rot, gelb, grun, braun. Durch Eintauchen in die Farbenbader, durch Betupfen und Bespritzen werden die schönsten Wirkungen erzielt. Anderes Laub, wie z B. Palmwedel, werden mit dem Pinsel bemalt. dem Färben werden die Pflanzenteile getrocknet. Danach sind sie starr und unansehnlich. Um sie wieder geschmeidig zu machen, kommen sie in ein Glyzerinbad oder in Losungen von Chlorkalzium oder anderen hygroskopischen Substanzen. Nach dieser Behandlung werden sie zum Trocknen aufgehängt und behalten dauernd ihre Geschmeidigkert.

Diese eigenartige Industrie ist nicht ohne Bedeutung. Sie führt nicht unerhebliche Mengen von allerhand tropischem Laubwerk und anderm Pflanzenmaterial ein und exportiert dafür fertig praparierte Pflanzenteile 8).

D. R. P. Nr 198211.
 Deutsche Färberztg. 1878, S 65.
 Diese Fabrikation wird namentlich in Sebnitz in Sachsen ausgeübt.

Glyzerin in der Lederindustrie.

In der Lederindustrie findet das Glyzerin teils zum Konservieren der Häute, teils bei der eigentlichen Lederbereitung Verwendung, namentlich in der Weißgerberei und in der Sämischgerberei,

Bei der Weißgerberei wird die Umwandlung der Blöße in Leder durch die sogenannte "Nahrung" bewirkt. Ihre wesentlichen Bestandteile sind Alaun, Kochsalz, Mehl, Eidotter und Wasser. Alaun und Kochsalz haben nicht den Zweck, eine gerbende Wirkung auszunben, sondern bereiten in erster Linie die Felle oder Blößen zur Aufnahme der eigentlichen garmachenden Mittel, d. h. des Fettes des Eikörpers und der Klebstoffe des Weizenmehls vor. Um das Leder recht geschmeidig zu erhalten, wird der "Nahrung" öfter Glyzerin zugesetzt.

Die Sämischgerberei beruht auf der Umwandlung der Blöße in Leder unter der Einwirkung von Fettstoffen (namentlich Tran), die man mechanisch in die stark geäscherten, in der Kleienbeize entkalkten Häute einwalkt. Der Tran verdrängt das Wasser aus den Hauptporen und verwandelt sich bei dem nachfolgenden Einlagern der Häute unter dem Einfluß der eintretenden Oxydationswarme in Stoffe, die beim Waschen mit Alkalien nicht mehr verseift und entfernt werden, sondern in dem Leder verbleiben Auch bei der Bereitung dieser Art Leder, das hauptsächlich zur Fabrikation von Handschuhen und Lederbeinkleidern dient, findet zur Erhöhung der Geschmeidigkeit öfter ein Glyzerinzusatz statt

Auch bei der Chromgerberei kommen Zusatze von Glyzerin vor Eine Verbesserung der gewöhnlichen ('hromgerberei soll das folgende Verfahren bedeuten') Die Haute weiden zunächst 12 bis 18 Stunden in einer Lösung gegerbt, die auf 100 l Wasser 1200 g Natriumbichromat, 280 g Alaun, 800 bis 1200 g Kochsalz, 150 g Schwefelsäure und 250 g Salzsäure enthalt. Danach werden die nicht völlig getrockneten Häute auf beiden Seiten mit einer 15- bis 50 proz. Glyzerin- oder wässerigen Glukoselösung bestrichen und aufeinander gestapelt, so daß beim Erwarmen das durch Reduktion der Chromsäure entstehende Chromoxyd gleichmäßig in jeder Pore des Leders abgelagert wird. Nach einer 30 Minuten anhaltenden langsamen Dampfeinwirkung ist die Behandlung beendet. Der Glukoselösung setzt man zweckmäßig etwas Mineralsäure zu.

Glyzerin in der Gummiwarenfabrikation.

Auch in den Gummiwarenfabriken wird viel Glyzerin gebraucht. Es dient da vor allem als Einschmiermittel für Formen (sogenannte Formlösung). In beschränktem Maße wird es bei gewissen Gummimischungen gebraucht. Ferner wird es zum Abreiben fertiger Gummiwaren verwendet und zwar in Gemeinschaft mit Graphit, um gewissen Gummiartikeln einen höhern Glanz zu verleihen. Glyzerin ist

¹⁾ D. R. P. Nr. 198842.

ein vorzügliches Konservierungsmittel für Kautschuk, und so eignet es sich außerordentlich, Gummiwaren zu konservieren, sie vor dem Brüchigwerden zu bewahren.

Verwendungen des Glyzerins wegen der Kältebeständigkeit seiner Lösungen 1).

Die Eigenschaft der wässerigen Lösungen, selbst bei hohen Kaltegraden nicht zu gefrieren, macht sie geeignet, als Sperrflüssigkeit für Gasuhren zu dienen.

Gewöhnlich verwendet man das Glyzerin für Gasuhren als raffiniertes, gelbliches in Stärke von 16 bis 18° Bé. In dieser Konzentration bleibt es selbst bei einer Temperatur von — 26° C noch flüssig. Das zur Verwendung kommende Glyzerin soll möglichst rein, nicht salzhaltig sein, da sonst der Gasmesser rasch angegriffen wird, ja gänzlich unbrauchbar gemacht werden kann. Vor dem Wasser hat das Glyzerin den Vorzug, daß es reinigend auf das Gas wirkt, wenn es nicht zu unrein ist, die Metallteile der Gasuhr weniger angreift und ein Einfrieren ausgeschlossen ist.

Man wendet ferner das Glyzerin als Schmier- und Abdichtungsmittel bei Kalte- und Eismaschinen an. Das zu diesem Zweck benutzte Glyzerin braucht naturlich nicht chemisch rein zu sein; aber zu berücksichtigen ist auch hier, daß ein salzhaltiges Glyzerin die Metallteile stark angreift. Man verwendet am besten ein gelbliches destilliertes Glyzerin von ungefähr 30° Bé,

280-Bé-Ware ist schon zu wasserhaltig.

Glyzerin für militärische Zwecke.

In neuerer Zeit hat das Glyzerin zu artilleristischen Zwecken Verwendung gefunden, indem man es zur Fullung der Brems- und Rucklaufvorrichtung moderner Geschütze benutzt.

Die Kaiserliche Werft Wilhelmshaven hatte vor dem Kriege folgende Lieferungs-Bedingungen für Glyzerin zu Artilleriezwecken: "Das Glyzerin muß klar, farblos und geruchlos, suß, neutral und ohne freie Säure sein und ein spezifisches Gewicht von 1,151 bis 1,157 bei 15° haben. Wird 1 ccm Glyzerin mit 3 ccm Zinnehlorurlosung versetzt, so darf diese Mischung im Verlauf von einer Stunde eine dunklere Färbung nicht annehmen. Mit 5 Teilen Wasser verdünnt, darf das Glyzerin weder durch Schwefelwasserstoff noch durch Bariumnitrat, Ammoniumoxalat oder Kalziumchloridlösung verändert werden; durch Silbernitrat darf es höchstens opalisierend getrübt werden. 5 com sollen, in einer offenen Schale bis zum Sieden erhitzt und angezündet, vollständig bis auf einen dunklen Anflug, der beim stärkeren Erhitzen verschwindet, verbrennen. Wird eine Mischung aus 1 g Glyzerin und 1 ccm Ammoniakflüssigkeit im Wasserbad auf 60°C erwärmt und dann sofort mit 3 Tropfen

¹⁾ Über das Gefrieren von Glyzerinlösungen vgl. S. 25.

Silbernitratlösung versetzt, so darf innerhalb 5 Minuten in dieser Mischung weder eine Färbung noch eine braunschwarze Ausscheidung erfolgen. 1 com Glyzerin darf, mit 1 com Natronlauge erwärmt, sich weder farben noch Ammoniak noch einen Geruch nach leimartigen Substanzen entwickeln. 1 com Glyzerin darf, mit 1 com Schwefelsaure gelinde erwärmt, keinen unangenehmen Geruch abgeben." — Der Vorschrift entspricht "einfach destilliertes Glyzerin". Auffallend 1st das vorgeschriebene niedrige spezifische Gewicht.

Im Kriege diente das Glyzerin den Feldküchen, um den Siede-

punkt der Wasserbader zu erhöhen.

Glyzerin im chemischen Laboratorium.

In den chemischen Laboratorien wird das Glyzerin öfter benutzt zu Abdampfbädern an Stelle von Wasserbädern, die eine Temperatur über 100° C haben sollen.

Glyzerin als Mittel gegen Kesselstein.

Nach Béla Lach¹) wird unreines Glyzerin, das mit einem starken Zusatz von Melasse versetzt ist, vielfach als ausgezeichnetes Kesselsteinlösungsmittel angepriesen. "Die Verwendung einer solchen Mischung ist jedoch unbedingt verwerflich; denn der in der Melasse vorhandene Zucker geht infolge der Hitze und des Hochdrucks eine Umwandlung in Oxalsäure ein. Bei nicht genugender Gegenwart von Kalk greift die freie Oxalsaure das Eisen der Kesselwande und besonders die Nietungen sehr heftig an. Man erhalt allerdings keine Kesselsteinbildung und die Kessel erscheinen prachtvoll blank geschouert, aber nach kurzer Zoit treten immer mehr um sich greifende Undichtheiten in der Nietung auf, was bei fortgesetztem Gebrauch solcher Mittel zu Katastrophen Veranlassung geben kann. Die Marineverwaltung einer großen kontinentalen Secmacht kann hieruber ein trauriges Lied singen.

Glyzerin und Leim.

Mannigfache Verwendung haben die Aufquellungen von Leim und Gelatine in Glyzerin in der Industrie gefunden. Am bekanntesten von solchen Fabrikaten sind die Buchdruckwalzen-

masse und die Hektographenmasse.

Gelatine und Leim sind, wenn sie zuvor in Wasser quellen gelassen werden, in warmem Glyzerin leicht löslich. Man erhält durch Schmelzen von Leim und Gelatine und Versetzen mit Glyzerin und Zucker (Traubenzucker) Lösungen, die nach dem Erkalten zu einer elastischen, und wenig klebrigen Masse erstarren. Von dieser Eigenschaft macht man bei der Herstellung der Walzenmasse für die Zwecke des Buchdruckgewerbes, nämlich, um die Farbe auf

¹⁾ Lach, Gewinnung und Verarbeitung des Glyzerins, S. 65.

den Buchstaben aufzutragen, von Hektographenmassen, Formmassen zum Abformen plastischer Gegenstände u. dgl. Gebrauch.

Die Verwendung von Leimmassen im Buchdruck rührt nach einer Angabe von Förster, nach einer anderen von Robert Harrild in London her, welche diese Massen, die in Topfereien zur Horstellung ballenartiger Werkzeuge dienten, im Buchdruck zur Anfertigung von Walzen für das Farbenauftragen benützten (1815).1) Bald erzeugte man aus diesen, aus Leim und Sirup bestehouden Massen Handwalzen, und die Schnellpresse, auf die König ein Patent erhielt, hatte bereits solche Walzen (1816). Sie genügten anfangs den aus dem Bau der Schnellpresse erwachsenden Forderungen der Buchdrucker, da sie elastisch waren und für den damaligen Druck genügend "zogen". Dies ist erklärlich, wenn man bedenkt, daß damals 2000 bis 3000 Drucke als außergewöhnlich große Tagesleistungen galten²) F. Faust³) gab 1823 folgende Vorschriften: 2 Teile guter Leim und 3 Teile Sirup oder 2 Teile guter Leim, 4 Teile Sirup und 1 Teil Zucker und erzielte damit Masson, die, wie die oben erwähnten, nicht besonders haltbar waren. An Stelle der aus Leim und Sirup bestehenden Masson traten später die elastischen und haltbareren Glyzerinleim-Walzenmassen, wie solche bis zum Kriege, teils mit, teils ohne Zusatz von Zucker, allgemein zum Guß von Walzen verwendet wurden.

Als "Sirup" pflegte man die Zuckerrohrmelasse zu bezeichnen, da diese aber infolge des Aufschwungs der Rubenzuckerindustrie fast ganz aus dem europäischen Handel verschwand und die Rubenzuckermelasse für den Zweck sich wenig eignete, benutzte man Stärkezuckersirup oder, noch haufiger, Zucker als Zusatz zu (Hyzermleimmassen.

Vorschriften fur harte Walzenmassen lauten: 8 Teile Glyzerin, 3 Teile Rohrzucker, 7 Teile Gelatine oder 60 Teile Glyzerin, 34 Teile Gelatine, 1 Teil Hausenblase, 5 Teile Kandiszucker. Der Leim wird in Wasser geweicht; wenn er vollkommen gequollen ist, wird er etwas abtrocknen gelassen und dann in die im Wasserbade befindliche Lösung von Zucker und Glyzerin eingetragen Nach erfolgter Lösung wird noch 2 bis 3 Stunden gekocht und von Zeit zu Zeit Probe genommen. Eine andere Vorschrift zur Bereitung von Walzenmasse für Buchdruckwalzen finden wir bei Valenta¹): 20 bis 30 Teile Glyzerin, 30 Teile Gelatine, 50 Teile Leim und 5 Teile Rohrzucker.

Für harte Walzenmasse geht man mit dem Glyzerinzusatz oft unter 20 Teile herab; für weiche Walzenmassen werden bis 40 Teile in obiger Vorschrift angegeben.

Eine Vorschrift zur Herstellung harter Walzenmasse für den Sommer ist: 5 Teile Gelatineleim, je 2,5 Teile Glyzerin und Sirup

¹⁾ Valenta, S. 91.
2) Über Walzenmassen siehe Papier-Ztg. 1892, S. 919, und Eders Jahrb. der Photographie 1898, S. 580.
3) Valenta, S. 91.
4) ib. S. 92.

(Stärkesirup), weicher Masse für den Winter: 3 Teile Gelatineleim, je 2,5 Teile Glyzerin und Sirup.

Eine beim Wiederschmelzen sich nicht verändernde Buchdruckwalzenmasse soll nach E. H. Meyn¹) in Berlin durch Zusammenschmelzen von gequollener Gelatine, Glyzerin, Borax, Knochenfett
und Stearinöl (Olein) erhalten werden. Meyn gibt folgende Vorschrift bei Rotationspressenwalzen: 50 Teile Gelatine, 50 Teile Glyzerin, 1 Teil Borax, 1 Teil Olein 0,5 Teile Knochenfett. Der Zusatz von Fett, besonders von Knochenfett, soll die Walzen dauerhafter machen.

Für Rotationsmaschnen wird die Walzenmasse häufig nur aus Glyzerin und Leim hergestellt. Eine derartige Vorschrift empfiehlt, 12 Teile Kölnerleim quellen zu lassen und mit 15 Teilen Glyzerin zu schmelzen, worauf die Masse 3 bis 4 Stunden gekocht wird.

Da das lange Erhitzen der Walzenmasse, das den Zweck hat, den Wasserüberschuß zu entfernen, die Erstarrungsfahigkeit herabdruckt, so wird das "Sieden" der Walzenmasse zweckmäßig im luftverdünnten Raume unter Benützung von Vakuumkesseln vorgenommen. W. Murray und James Speirs") ließen sich ein Verfahren patentieren, wonach sie aus der gequollenen Gelatine den Wasserüberschuß durch Alkohol entfernen wollen.

Die Walzenmasse wird von den Fabriken, die sich mit ihrer Herstellung befassen, gewöhnlich in Tafeln in den Handel gebracht.

– Das Schmelzen der Masse wird im Wasserbad vorgenommen

Die Haut der gebrauchten Walzenmasse muß vor dem Umschmelzen abgezogen werden, damit die daran sitzende Farbe und der Schmutz nicht mit in den Schmelzapparat gelangen. Dies geschieht in den Walzengußanstalten mittels eigens für diesen Zweck eingerichteter Drehbanke, wo solche nicht vorhanden sind, erleichtert man sich die Arbeit des Abschabens dadurch, daß man die Walze vorher mit heißer Lauge übergießt. Die alte, von der äußeren Haut befreite Walzenmasse, sowie auch die neue Zusatzmasse werden in kleine Wurfel geschnitten, um eine rasche und gleichmäßige Schmelzung zu erzielen.

Das Gießen der Walzen erfolgt in besonderen Formen, den sogenannten "Gußflaschen", deren es für jede Walzenart eigene gibt. Die Form wird vor dem Guß eingeölt und angewärmt; doch darf das Öl nicht zu dick aufgetragen und die Form nicht zu heiß werden, da sonst beim Guß sogenannte "Gußschlangen" (Guß- oder Ölschlangen) entstehen. In die Gießflasche kommt die gereinigte, mit Schnur oder Band umwickelte Spindel der Walze, die mit dem "Kreuz" oder "Stern" an der Gießöffnung befestigt wird.

Wenn die Masse eingegossen ist, muß die Form eine Zeitlang

Wenn die Masse eingegossen ist, muß die Form eine Zeitlang zur Abkühlung stehen bleiben. Bei unvorsichtigem Guß und zu schnellem Abkühlen entstehen Luftblasen in der Walze. Sobald die Hülse genügend abgekühlt ist, wird die Walze herausgenommen.

¹) D. R. P. Nr. 119 065. *) D. R. P. Nr. 92 797.

Seit der durch den Krieg hervorgerufenen Glyzerinknappheit sind an Stelle des Glyzerins Ersatzmittel getreten, namentlich Leim und Sirup, mit verschiedenen Zusätzen, die uns aber nicht bekannt sind. Der Sirup ist teils Stärkesirup, teils wohl aber auch Melasse gewesen, die man durch geeignete Zusätze verwendbar gemacht hat.

Vor der allgemeinen Einführung der Schreibmaschinen spielten die Hektographen eine bedeutende Rolle, so daß sich sogar das französische Ministerium für öffentliche Arbeiten veranlaßt sah, eine Vorschrift für Hektographenmasse zu veröffentlichen. Danach sollten auf 100 Gewichtsteile gewöhnlichen Leim, 500 Gewichtsteile Glyzerin, 25 Gewichtsteile fein pulverisierter schwefelsaurer Baryt oder Kaolin in 375 Gewichtsteile Wasser verrührt und gekocht werden. Als Tinte dazu wurde eine konzentrierte Lösung von Anilinviolett empfohlen. Zur Entfernung der Schrift soll man zweckmäßig mit Salzsäure etwas angesäuertes Wasser benutzen. Man befeuchtet einen weichen Lappen damit, fährt leicht über die Schrift und trocknet mit Fließpapier. Statt des schwefelsauren Baryt oder Kaolin kann auch weißer Pfeifenton oder Knochenasche genommen werden.

Die ersten Massen fur Hektographen bestanden nur aus Gelatine, Wasser und Glyzerin, jetzt wird vielfach Leim an Stelle von Gelatine verwendet. Eine solche Masse besteht z.B. aus 1 Teil Kölnerleim, 2 Teilen Wasser und 5 Teilen Glyzerin oder 3 Teilen Leim, 4 Teilen Wasser, 1 Teil Zucker, 0,1 Teil Karbolsäure, welche die Schimmelbildung verhindern soll, 15 Teilen Glyzerin und 3 Teilen schwefelsauren Baryt.

Der Leim für Hektographenmasse ist jetzt meist Kölnerleim. Sehr gut soll sich hierbei ein Zusatz von Hausenblase bewähren und gunstiger wirken als Gelatine, indem die Schrift bei solchen Massen leichter abgewaschen werden kann Die Österreichisch-Ungarische Buchdrucker-Zeitung hat nach Valenta¹) als Hektographenmasse eine Masse von folgender Zusammensetzung empfohlen: 100 Teile Hausenblase, 400 Teile Wasser und 600 Teile Glyzerin. Agar-Agar wird als teilweiser Ersatz des Leims, um der Masse größere Konsistenz zu geben, benutzt.

Eugen Dieterich empfiehlt für Hektographenmasse: 200 g Kölnerleim, 400 g Wasser und 700 g Glyzerin. Der Leim wird in kleine Stucke zerschlagen, einen Tag im Wasser geweicht und dann das Glyzerin zugegeben. Unter langsamem Rühren mit einem Glasstab wird die Masse im Dampfbade auf 1 kg Gesamtgewicht abgedampft.

Beim Kochen der Hektographenmasse ist darauf zn achten, daß die Luftblasen möglichst entfernt werden, was am besten in der Weise geschieht, daß man die fertige Masse in einem bedeckten Gefäß auf dem Wasserbade längere Zeit auf 80 bis 70°C erhitzt und den entstehenden Schaum mit den evtl. entstandenen Häuten ab-





schöpft. Schließlich läßt man die Masse aus einem untern Ablaufhahn ausfließen.

Glyzerinleim wird auch zur Herstellung von Gelatinefolien für Gravuren benutzt. A. Albers gibt folgende Vorschrift: 200 Teile Gelatine werden in 1300 Teilen Wasser quellen gelassen, dann geschmolzen und 30 Teile Glyzerin zugegeben.

Für den Druck auf Blech, Holz oder Glas dienen statt der gewöhnlichen Druckformen solche aus Glyzeringelatine, die geschmolzen, in Negativformen (Gipsformen) des betreffenden Letternsatzes, Zink- oder Kupferklichees usw. gegossen und nach dem Erstarren, entsprechend montiert, verwendet wird. Eine derartige Masse besteht z. B nach Valenta aus 50 Teilen Leim, 40 Teilen Wasser, 50 Teilen Glyzerin von 30° Bé und 1 Teil Olivenöl.

Auch einen Flaschenleim, der die Stelle des gewöhnlichen Flaschenlacks vertreten soll, hat man aus Glyzerin und Leim hergestellt. Man löst 100 g gewöhnlichen Tischlerleim im Wasserbade in 50 g Glyzerin und 50 g Wasser und färbt nach Belieben mit einem Teerfarbstoff. Er dient an Stelle des gewöhnlichen Flaschenlacks zum Überziehen der Verstöpselung der Flaschen.

Eine Glyzeringelatine, die zum Einschließen mikroskopischer Praparate dient, wird nach Kaiser hergestellt, indem man 1 Teil Gelatine in 6 Teilen Wasser einweicht, 7 Teile Glyzerin von 28° Bé, in welchem 0,14 Teile konzentrierte Karbolsaure gelöst sind, zugibt und die Mischung im Wasserbade in eine gleichmäßige Losung bringt, die man dann durch Glaswolle filtriert, welche zuvor mit heißem Wasser ausgewaschen wurde

Nach Heller hat man aus Glyzerin und Leim Sitzpolster für Fahriadsattel gefertigt Näheres haben wir darüber nicht in Erfahrung bringen konnen

Die medizinisch und technisch wichtigen Glyzerinverbindungen.

Von den chemischen Verbindungen des Glyzerins haben, abgesehen von den natürlichen Fettsaureestern des Glyzerins, den Glyzeriden, medizinische oder technische Bedeutung die Glyzerinphosphorsäure, das Glyzerinarsenit, das Azetin, die Chlorhydrine und vor allem die Salpetersäureester des Glyzerins.

Glyzerinphosphorsäure. Die von Pelouze entdeckte Glyzerinphosphorsäure [CH₃OH. CHOH. CH₂O. PO(OH)₁] bildet sich durch die Einwirkung von Phosphorsäure oder Phosphorsäureanhydrid auf Glyzerin. Die freie Säure ist ziemlich unbeständig und ist nur in wasseriger Lösung bekannt; im Handel befinden sich die 20 proz. und die 50 proz. Lösung. Beim Konzentrieren zersetzt sie sich unter Abgabe von Phosphorsäure. Ebenso läßt sich die Säure nicht aus ihren Salzen durch Einwirkung von Mineralsalzen gewinnen, da

¹⁾ Hager, Handbuch der pharmazeutsschen Praxis, 2. Aufl., Bd. 1, S. 1208, Berlin 1900.

sich hierbei Phosphorsäure abspaltet. Die Glyzerinphosphorsäure ist besonders wegen ihrer Verwandtschaft mit dem Lezithin, dem Bestandteil der Nervensubstanz, des Gehirns, des Eidotters usw. von Interesse. Nach Pasqualis, Bulow und Robin sind sowohl die Glyzerinphosphorsäure, wie auch die glyzerinphosphorsauren Salze ausgezeichnete, direkt assimilierbare nervine Tonica. Die glyzerinphosphorsauren Salze besitzen eine vorzugliche Wirkung auf die Nervenernährung und stellen die Form dar, in welcher der Phosphor in den Organismus aufgenommen wird. — Die Glyzerinphosphorsäure wird meist in Form ihres Kalzium-, Eisen- und Natriumsalzes therapeutisch angewendet.

Zur Darstellung von Glyzerinphosphorsaure soll nach einem von Schering patentierten Verfahren1) Glyzerin mit einem Phosphat in Gegenwart einer zum Freimachen der Phosphorsäure ausreichenden Menge einer freien Säure oder eines sauren Salzes behandelt werden.

Haltbare Praparate aus Glyzerinphosphorsäure für medizinische Zwecke herzustellen, suchen mehrere Patente²). Hierher gehort auch das unter dem Namen Sanatogen im Handel befindliche Praparat. Es stellt ein Gemisch von Casein mit 5% glyzerinphosphorsaurem Natrium dar.

Für die Salze der Glyzerinphosphorsaure hat sich eine Firma die Bezeichnung "Tonol" schutzen lassen; dementsprechend be-

deutet Kalio-Tonol glyzerinphosphorsaures Kali usw.

Glyzerinarsenit. Das Glyzerinarsenit (C3H5As()4) wird durch Erhitzen von 1 Mol. arseniger Saure mit 2 Mol Glyzerin auf 150° C erhalten. Es ist eine butterähnliche Masse, die bei ungefahr 500 C schmilzt und sich oberhalb 290°C zersetzt.8) — Es ist noch meht festgestellt, ob das Arsenit sich in einem Strome uberhitzten Dampfes gleichzeitig mit Glyzerin verfluchtigt, oder ob es durch den Dampf hydrolysiert wird Jedenfalls findet sich arsenige Saure im Destillat und da vorwiegend in den glyzerinarmeren. Daher kann Glyzerin durch Destillation allein nicht vom Arsen befreit werden 1). - Das Glyzerinarsenit findet in der Kattundruckerei Verwendung.

Azetin. Das Azetin des Handels ist ein Gemisch von Diazetin $[C_3H_5(OH)(O,C_2H_3O)_2]$ und Triazetin $[C_3H_5(O,C_2H_3O)_3]$, also von Essigsäurediglyzerid und Essigsauretriglyzerid. Es wird erhalten durch Erhitzen von Glyzerin mit Essigsaureanhydrid und Kaliumbisulfat. Man mischt z. B. gleiche Teile helles Glyzerin von 280 Bé und Eisessig, läßt das Gemisch 12 Stunden stehen und erhitzt dann unter Hindurchleiten von trockener Luft bis auf 140°C, bis nichts mehr überdestilliert. In der Blase bleibt das Azetin zurück, während die übergehende 60 proz. Essigsäure anderweitig verwendet werden kann.

¹⁾ D R. P. Nr. 242 422
2) D. R. P Nr. 251 808 u 266 576, Engl. P Nr. 2882 von 1912.
3) Jackson, Jahresber. 1884 S. 931.
4) Lewkowitsch, Chem. Technologie und Analyse der Öle usw., Bd. 1,

Man benützt das Azetin teils möglichst neutral (mit wenigen $^0/_0$ Essigsäure), teils sauer, d. h. mit ca. $20\,^0/_0$ freier Säure. Im ersten Fall wird die Essigsäure möglichst gut abdestilliert; im zweiten Fall unterbleibt dieser Prozeß, und es muß zur Erreichung der gewünschten freien Säuremenge evtl. die nötige Menge Essigsaure zugegeben werden. — Das Azetin findet in der Färberei, auch in der Kunstseidenfärberei, Anwendung und dient auch als Lösungsmittel fur Lacke.

Die Chorhydrine. Ersetzt man im Glyzerin ein oder zwei Hydroxylgruppen durch Chloratome, so entstehen Mono- bzw. Dichlorhydrine. Von den Chlorhydrinen, den Chlorestern des Glvzerins, haben das Dichlorhydrin (C3HaCl3O) und das Epichlorhydrin (C₈H₅ClO) schon seit langerer Zeit technische Bedeutung. Sie wurden zuerst von H. Flemming in Kalk eingeführt als Lösungsmittel für Harze, wodurch sie in hohem Maße sich auszeichnen. Sie losen z. B. Kopal und andere harte Harze schon in der Kälte, ferner fem gepulverten Bernstein in der Warme, sehr leicht auch Nitrozellulose. Da sie bei den gewöhnlichen Arbeitstemperaturen nicht leicht entzundlich sind, so sind sie für die technische Verwendung, durchaus empfehlenswert. - Das Dichlorhydrin stellt eine farblose, fast geruchlose Flussigkeit, die bei 176 bis 177° C siedet, das Epichlorhydrin eine farblose, etwas chloroformähnlich riechende, leicht bewegliche Flussigkeit dar, die bei 117°C siedet

Das Monochlorhydrin [(CH,OH) (CHOH).(CH,Cl)] hat neuerdings technische Bedeutung erlangt, indem es jetzt in der Sprengstofftochnik Vorwendung findet. Man erhalt es durch Erhitzen von Glyzerm mit wassenger Salzsaure vom spezifischen Gewicht 1,185 wahrend 15 Stunden im Autoklaven 1).

Nach einem franzosischen Patent²) kann man das Monochlorhydrin durch Erwarmen der theoretischen Mengen Glyzerin und Chlorschwefel gewinnen, wobei die Erwarmung nicht über 40 bis 500 (gestogert werden darf. Nach einem anderen Verfahren 3) verdunnt man das durch Einwirkung von Chlorschwefel entstehende Chlorierungsprodukt mit dem doppelten Volumen Wasser und konzentriort die nach dem Absetzenlassen getrennte klare Flussigkeit bei 40 bis 100° C im Vakuum.

Um das Monochlorhydrin als Sprengstoff verwenden zu konnen, muß es nitriert werden. Die Herstellung von Monochlorhydrin aus Glyzerin und die darauf folgende Nitrierung zu Dinitrochlorhydrin (CH₂NO₃.CH.NO₃.CH₂Cl) hat den Zweck, ein nicht gefrierbares Nitroglyzerin zu gewinnen. Die leichte Gefrierbarkeit des Trinitroglyzerins ist bekanntlich ein sehr erheblicher Gefahrenfaktor bei seiner Verwendung als Sprengstoff. Dinitrochlorhydrin ist eine gelbliche Flüssigkeit, sehr unempfindlich gegen Schlag und hat den Vorzug, bei - 80°C noch nicht fest zu werden.

Das Dichlorhydrin (CH2.Cl.CH.OH.CH2.Cl) entsteht durch

D. R. P. Nr. 180 668.
 Franz. P. Nr. 870 224.
 D. R. P. Nr. 201 280 und Nr. 229 586.

längeres Erwärmen von wasserfreiem Glyzerin mit Chlorschwefel im Kochsalzbad während mehrerer Stunden, entsprechend der Gleichung:

$${\rm C_3H_8O_3 + 2\,S_2Cl_9 = C_3H_6Cl_9O + SO_9 + 3\,S + 2\,HCl\,.}$$

Nach einem patentierten Verfahren¹) gewinnt man es aus Glyzerin und gasförmiger Salzsäure bei niedriger Temperatur in befriedigender Ausbeute dadurch, daß man dem Glyzerin geringe Mengen einer organischen Säure, z.B. Essigsäure, als Katalysator zusetzt. Auch kann man, statt in Gegenwart einer organischen Säure zu arbeiten, nicht zu verdunnte wasserige Salzsaure bei etwas höherer Temperatur einwirken lassen²).

Nach einem amerikanischen Patent⁸) erhalt man Chlorhydrine aus Alkalibikarbonat und Hypochlorit, indem man sie unter Vermeidung von Temperatursteigerungen mit Olefinen in Reaktion bringt. Es ist ein Öl, das sich in rund 9 Teilen Wasser lost.

Epichlorhydrin entsteht, wenn man Dichlorhydrin mit ungefähr der Hälfte gepulvertem Ätznatron nicht uber 120°C erhitzt. Die Verseifung von Dichlorhydrin zu Epichlorhydrin, die man mit Natronlauge vornehmen kann, soll nahezu quantitativ verlaufen, wenn man so arbeitet, daß die Konzentration der Lauge 1/5 Normalitat niemals übersteigt. Nach einem deutschen Patent 1) soll man das Dichlorhydrin mit Erdalkalıhydroxyden oder Erdalkalikarbonaten zwischen 40 und 120°C behandeln, wober man zweckmaßig das entstandene Epichlorhydrin sogleich nach seiner Bildung durch Abdestillieren aus der Reaktionsmasse entfernt. Es ist ein in Wasser unlösliches Öl.

Die Salpetersäureester des Glyzerins. Am wichtigsten von allen Glyzerinverbindungen sind die Salpetersäureester des Glyzerins, das Dinitroglyzerin $[C_3H_5(OH)(ONO_9)_3]$ und das Trinitroglyzerin $[C_3H_5(ONO_9)_3]$. Letzteres wird allgemein kurz als Nitroglyzerin bezeichnet. Die Bezeichnung als Nitroverbindungen ist vom Standpunkt des Chemikers nicht korrekt, da sie nicht Nitrokorper, sondern Ester des dreiwertigen Alkohols Glyzerin sind.

Das Nitroglyzerin wurde, wie schon erwähnt, 1847 durch Ascanio Sobrero entdeckt. Seine immense Bedeutung und Verwendung in der Sprengtechnik verdankt es aber erst der Einführung des "Gurdynamit" 1867 durch Alfred Nobel, der seit dem Anfang der 60er Jahre eifrig bemüht war, das Nitroglyzerin als Sprengmittel zu verwenden. Es wird jetzt allgemein als "Dynamit" bezeichnet. Unter dem Namen "Dynamit" versteht man heute sogar jeden Sprengstoff, dessen wirksamer Bestandteil in erster Linie Nitroglyzerin ist, das man durch irgendeine geeignete Substanz aufsaugen läßt. Man unterscheidet Dynamite mit unwirksamem und Dynamite mit wirksamem Aufsaugungstoff. In letzterem Fall wohnen dem Aufsaugungsstoff selbst Eigenschaften inne, die ihn ebenfalls als Sprengstoff oder als Explosivstoff bezeichnen lassen.

¹⁾ D. R. P. Nr. 197 808.

⁸) Amerik, P. Nr 972 952.

D. R. P. Nr. 197 809.
 D. R.P. Nr. 246 242.

Welche Bedeutung die Dynamitfabrikation jetzt hat, zeigen folgende Zusammenstellungen von Emile Bontoux¹). Danach wurden erzeugt 1913, also im letzten Jahre vor dem Kriege, an Dynamitglyzerin:

in	den Vereinigten Staaten	ι.		20 000 t
"	Frankreich			15 000 t
	Großbritannien			15000 t
"	Deutschland			9 000 t
	Italien und Spanien .	_	-	4000 t
71	Österreich-Ungarn			3000 t
		ZI	18.	66 000 t

Dagegen wurden im gleichen Jahre an Dynamitglyzerin verbraucht

in	den Vereinigter	a	Sta	at	en			18 200 t
27	Südafrika							6 800 t
	Deutschland .							$6500~\mathrm{t}$
"	Großbritannien							6400 t
,,	Frankreich .							4 000 t
,,	Japan							900 t
						Ζl	18	42 800 t

Sehr große Mengen Dynamit werden in Amerika zur Urbarmachung des Bodens für land- und forstwirtschaftliche Zwecke gebraucht.

Zur Darstellung des Nitroglyzerins läßt man 1 Teil möglichst ioines, nahozu wassorfreics Glyzorin allmahlich unter Umruhren zu omem Gemisch aus 3 Teilen Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,5 und 6 Teilen konzentrierter Schwefelsaure fließen und halt durch äußere Kuhlung die Temperatur unterhalb 20° C. Bei der fabrikmaßigen Herstellung des Nitroglyzerins bewirkt man die Kühlung durch Empressen von Luft, die zugleich zur Durchmischung und zur Entfernung salpetriger Dämpfe dient. Oberhalb 30°C treten rote Stickoxyde auf, was den Beginn einer gefährlichen, bis zur Explosion sich steigernden Zersetzung anzeigt. Das Nitroglyzerin sammelt sich schließlich als ölige Schicht auf der spezifisch schwereren Säure an und wird nach dem Abheben zunächst mit Wasser und schließlich mit sehr verdünnter Sodalösung gewaschen. Zur gefahrlosen Aufbewahrung eignet sich die Lösung in der dreifachen Menge Methylalkohol, aus der man durch Abdunsten des letzteren das Nitroglyzerin nach Bedarf wieder gewinnen kann.

Reines Nitroglyzerin ist ein farbloses, in Wasser unlösliches Öl vom zpez. Gewicht 1,60 und brennend süßlichem Geschmack. Es wirkt giftig und erzeugt beim Einatmen des Dampfes heftige Kopf-

¹) La glycérine, ses applications et ses succédanés. Rev. chin. industr. 1919, S. 127.

schmerzen. Es erstarrt bei $+8^{\circ}$ C zu Kristallen, die bei $+12^{\circ}$ C schmelzen. Kleinere Mengen brennen beim Anzünden ruhig mit gelblicher Flamme ab; bei größeren Mengen kann die Deflagration in die Detonation¹) ubergehen, sobald der noch nicht verbrannte Teil über 180° C erhitzt wird.

Der explosive Zerfall des Nitroglyzerins vollzieht sich nach Hofmann³)nach der Gleichung: $2 \, \mathrm{C_3} \, \mathrm{H_5} (\mathrm{ONO_3})_3 = 6 \, \mathrm{CO_2} + 5 \, \mathrm{H_2O} + 3 \, \mathrm{N_3} + \mathrm{O}$ unter Abgabe von 1470 Kalorien und Entwickelung von 713 l Gas (bei 0° und 760 mm Druck für 1 kg). Die Temperatur während der Detonation durfte 3000° C uberschreiten, so daß das Gasvolumen bzw. der von den Gasen ausgeübte Druck mindestens zehnmal so

groß ist, als das reduzierte Gasvolumen ergeben wurde.

Da das Nitroglyzerin als ölige Flüssigkeit den Stoß der Detonationswelle viel weniger fortpflanzt, als dies feste Sprengstoffe vermögen, ist seine Detonationsgeschwindigkeit verhältnismäßig gering. Aus demselben Grunde lassen sich größere Mengen Nitroglyzerin nur unvollstandig detonieren, so daß meist beträchtliche Mengen verstaubt werden. Aus diesem Grunde, sowie auch zur Verminderung der Empfindlichkeit gegen Stoß und Schlag vermischt man das Nitroglyzerin mit festen Stoffen. Dies wurde zuerst von Nobel 1867 ausgeführt, indem er es mit Kieselgur mischte; er versetzte 75 Teile Nitroglyzerin mit 25 Teilen gebrannter und geschlammter Kieselgur. Letztere saugt infolge ihrer feinzelligen Struktur das Dreifache ihres Gewichtes an Sprengol auf und wird dadurch zu einer plastischen Masse vom spez. Gewicht 1,4 die man zu Patronen von 6 bis 10 cm Länge und 1 bis 2 cm Dieke formt und in gefettetes Papier einschlagt.

Gegen Stoß ist das Gurdynamit weniger empfindlich als das reine Nitroglyzerin; es gefriert aber gleich diesem bei Temperaturen unter 8°C, und die hierdurch bedingte Gefahr beim Zerkleinern gefrorener Massen erfordert ein sehr sorgfältiges Auftauen mit warmen Lösungen von Natriumsulfat oder Natriumazetat in besonderen Gefäßen.

Das Gurdynamit bildet eine teigige, etwas fettige Masse von braungelber bis roter Farbe. Endzundet brennt es ab, explodiert aber nur in festen Hülsen. Dagegen wird es durch plötzliches Erhitzen sowie namentlich durch starken Schlag oder Stoß zur Explosion gebracht.

3) Karl A. Hofmann, Lehrbuch der anorganischen Experimentalchemie, S. 744, Braunschweig 1918. Dieses ausgezeichnete Lehrbuch der anorganischen Chemie liegt bereits in 8. Auflage vor; aber nur die 1. Auflage enthält eine

Abhandlung über die Schieß- und Sprengstoffe.



¹⁾ Bewirkt bei einem Sprengstoff die zündende Flamme ein schichtweises, von der Oberfläche aus nach innen fortschreitendes Abbrennen, das bei freiliegenden Massen nur zur Verpuffung führt, so bezeichnet man dies als Deflagration oder Abbrennen. Steigt der Druck infolge festen Einschließens der Ladung, so wirkt dies beschleunigend und führt zur Explosion. Schreitet bei einem Sprengstoff durch die Steigerung der Temperatur die Zündung durch die ganze Masse mit einer Geschwindigkeit fort, die für ihn die charakteristische Höchstgeschwindigkeit bedeutet, so nennt man diesen Vorgang eine Detonation.

2) Karl A. Hofmann, Lehrbuch der anorganischen Experimentalchemie,

Andere Dynamite mit inaktiven Aufsaugungstoff werden ungefähr in derselben Weise wie das Gurdynamit hergestellt. Immer ist darauf zu achten, daß das Aufsaugungsmaterial rein und trocken ist, Derartige Sprengstoffe sind¹): Karbodynamit aus $90^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin und $10^{\circ}/_{0}$ Korkkohle, Rhexit aus $64^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin, $18^{\circ}/_{0}$ Natronsalpeter, $7^{\circ}/_{0}$ Holzmehl und $11^{\circ}/_{0}$ Holzmoder, Dualin aus $80^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin, $10^{\circ}/_{0}$ Sägespänen und $10^{\circ}/_{0}$ Kalisalpeter, Karbonit aus $25^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin, $40,5^{\circ}/_{0}$ Holzmehl, $34^{\circ}/_{0}$ Natronsalpeter und $0,5^{\circ}/_{0}$ Soda, Vigorit aus $30^{\circ}/_{0}$ Holzmehl, $34^{\circ}/_{0}$ Natronsalpeter, vongesdynamit aus $75^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin, $9^{\circ}/_{0}$ Kalisalpeter, Vongesdynamit aus $75^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin, $20,8^{\circ}/_{0}$ Randanit (verwitterter Feldspat), $3,8^{\circ}/_{0}$ Quarz und $0,4^{\circ}/_{0}$ Magnesiumkarbonat, Herkulespouder aus $40^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin, $12^{\circ}/_{0}$ Holzstoff, $46^{\circ}/_{0}$ Natronsalpeter, $1^{\circ}/_{0}$ Kochsalz und $1^{\circ}/_{0}$ Magnesiumkorbonat, Lithofrakteur aus $54^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin, $15^{\circ}/_{0}$ Bariumnitrat, $17^{\circ}/_{0}$ Kieselgur, $2^{\circ}/_{0}$ Holzmehl, $1^{\circ}/_{0}$ Kleie, $7^{\circ}/_{0}$ Schwefel, $2^{\circ}/_{0}$ Braunstein und $2^{\circ}/_{0}$ Soda, Wittenberger Wetterdynamit aus $25^{\circ}/_{0}$ Nitroglyzerin, $34^{\circ}/_{0}$ Kalisalpeter, $38,5^{\circ}/_{0}$ Roggenmehl, $1^{\circ}/_{0}$ Holzmehl, $1^{\circ}/_{0}$ Barytsalpeter und $0,5^{\circ}/_{0}$ Natriumbikarbonat. — Mit der Verdünnung des Nitroglyzerins durch die unwirksamen Stoffe sinkt naturgemäß die Wirksamkeit herab; doch ist die Detonationsgeschwindigkeit (4600 bis 3200 m) und damit die Brisanz fur die meisten Kultursprengungen hinreichend.

Die zerschmetternde Kraft, die ein Sprengstoff ausübt, nennt man die "Brisanz" (von brisar — brechen) und die hierzu fahigen Stoffe brisante oder Sprengstoffe im engeren Sinne des Wortes. Brisante Stoffe zertrümmern die nächstgelegenen festen Gegenstände,

auch wenn sie freiliegen oder wenig eingedammt sind. Maßgebend für die Brisanz ist in erster Linie die Geschwindigkeit der chemischen Umsetzung und die damit zusammenhängende Geschwindigkeit der Drucksteigerung, dann die als Reaktionswärme meßbare Energieentwicklung, die Menge der entwickelten Gase und die Dichte des Materials.

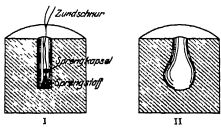


Abb 78. Trauzlsche Bleiblockprobe

Zur Messung der Brisanz dient entweder der Stauchapparat, wobei die Deformierung eines Kupferzylinders gemessen wird, oder der Bleiblock (Abb. 78) von Trauzl²). Dieser besteht aus einem massiven Bleizylinder (I) von 20 cm Höhe und 20 cm Durchmesser mit einer zentralen Bohrung von 12,5 cm Tiefe und 2,5 cm Weite. In diese Bohrung bringt man 10 g des Sprengstoffs, mit Stanniol um-

¹⁾ Blücher, Auskunftsbuch, S. 825.

⁵⁾ Abderhalden, Fortschritte der naturwissenschaftlichen Forschung, Bd. I, S. 65.

schlossen, darauf die Zundung und bedeckt dann die Öffnung mit trockenem Sand. Nach der Detonation erscheint der Bleiblock ausgebaucht (II). Je größer die Brisanz, um so größer ist im allgemeinen die Ausbauchung. Das Volumen wird durch Ausfüllen mit Wasser aus einem gradierten Gefäß gemessen. Die Ausbauchung kommt dadurch zustande, daß die Wirkung so plotzlich auftritt, daß der lockere Besatz von Sand und die darüber liegende Luft erst ausweichen können, nachdem das Blei schon teilweise nachgegeben hat. Dementsprechend gibt Schieß- oder Sprengpulver fast keine Ausbauchung, weil die Gase infolge der verhaltnismaßig langsamen Verbrennung Zeit haben, aus der Öffnung oben entweichen zu können.

Die Beimengung von Kieselgur zum Nitroglyzerin ermöglicht zwar eine sichere Zündung und eine sehr bedeutende Erhöhung der Detonationsgeschwindigkeiten, vermindert aber naturgemäß den Energieinhalt des Sprengstoffs Viel wirksamer ist deshalb ein Zusatz von 7 bis $10^{0}/_{0}$ Kollodiumwolle¹) zu 93 bis $90^{0}/_{0}$ Nitroglyzerin, wodurch der überschüssige Sauerstoffgehalt des letzteren für die Verbrennung noch nutzbar gemacht wird. Diese Mischung wurde von Nobel 1875 als "Sprenggelatine" eingeführt und bald in steigendem Maße an Stelle des Gurdynamits verwendet.

Die Sprenggelatine ist eine zähteigige Masse, gegen Erschütterungen noch weniger empfindlich als Gurdynamit, zudem gegen Wasser unempfindlich, so daß sie in den sudafrikanischen Minen ohne weiteres in die Bohrlöcher eingeführt wird. Zur Detonierung sind starke Sprengkapseln von unfähr 1 g Knallquecksilber erforderlich

Die Sprenggelatine ubertrifft an Wirksamkeit alle sonstigen gebräuchlichen Sprengstoffe; sie liefert für 1 kg 1540 Kal. und 708 l reduziertes Gasvolumen bei einer Detonationsgeschwindigkeit von 7000 bis 8000 m in der Sekunde

Fur die meisten Gesteine ist die Sprenggelatine zu brisant, d. h. sie zerstäubt die Umgebung, ohne wesentlich schiebenden Druck auszuuben. Deshalb vermindert man ihre Brisanz durch Beimengung von Natronsalpeter und Holzmehl, wie z. B. im "Gelatinedynamit I" mit 65% Sprenggelatine oder durch weitere Zugabe von Holzmehl.

Nach einem englischen Patent³) wird eine Sprenggelatine in der Weise hergestellt, daß man 1 Teil Nitrotoluol mit 2 Teilen Nitroglyzerin mischt und 5 Teile unlösliche Schießbaumwolle zusetzt und dann noch 2 Teile Azeton zufügt. Nach einem anderen Verfahren3) wird Sprenggelatine durch Vermischen von Nitroglyzerin mit einer Losung von Leim in Glyzerin bereitet. - Nach einem deutschen Patent⁴) soll Azetylen von Azeton absorbiert werden und diese ex-

¹⁾ Durch Einwirkung von Salpetersäure auf Zellulose entstehen Salpetersäurerester, wobei, je nach der Konzentration der Säure und der Einwirkungsdauer, 1 bis 3 Salpetersäurewerte auf 6 Kohlenstoffatome eintreten. Die schwächer nitrierten Produkte werden als "Kollodiumwolle" bezeichnet. Das höchst nitrierte Produkt ist die Trinitrozellulose.

Engl. P. Nr 1861 von 1901.
 Engl P. Nr. 28846 von 1902.

⁴⁾ D. R. P. Nr. 144 846.

plosive Masse zum Gelatinieren von Nitroglyzerin und Nitrozellulose dienen.

Das Gelatine dynamit wird aus der sogenannten "Gelatine" und dem Zumischpulver zusammengesetzt. Diese Gelatine ist ein Gemisch von Nitroglyzerin und Dinitrozellulose, während das Zumischpulver ein Gemenge von Natronsalpeter, Holzmehl und Soda ist. Das Gelatinedynamit hat nach Blücher¹) folgende Zusammensetzung.

	Ι	\mathbf{II}	${f III}$
Nitroglyzerin	62,50°/0	43,60°/ ₀	$63,50^{\circ}/_{0}$
Dinitrozelluose	$2,50^{\circ}/_{0}$	$1,80^{0}/_{0}$	$1,50^{0}/_{0}$
Natronsalpeter	26,25°/0	$41,10^{0}/_{0}$	27,00°/0
Holzmehl	$8,40^{0}/_{0}$	$13,15^{0}/_{0}$	8,000/0
Soda	$0.35^{0}/0$	$0.35^{0/0}$	'

Die Herstellung geschieht ungefähr ebenso wie die der Sprenggelatine. Zumischpulver werden mit der Hand beigemengt Da das Gelatinedynamit weniger unangenehme Eigenschaften hat als die Sprenggelatine, hat sie nicht nur diese, sondern auch das Kieselgurdynamit mehr und mehr verdrängt. Besonders stark wirkende Gelatinedynamite erhält man durch Zusatz von Ammoniumnitrat (Extradynamit)

Das Meganit besteht ebenfalls aus Nitroglyzern und Nitrozellulose, erhalt aber behufs Abschwächung der Kraft noch eine Beimengung von vollständig zu Kohlensaure verbrennenden Stoffen. Man stellt das Meganit her, indem man die Zusatzpulver und die trockene Dinitrozellulose in kaltes Nitroglyzerin einträgt und über Messingsiebe siebt, wodurch die Gefahr der Erhitzung umgangen und ein vollständig gleichmäßiges Produkt erhalten wird Meganit gelatiniert und erhärtet nicht, explodiert stets mit demselben Erfolg und gefriert außerst schwer

Das Nitroglyzerin findet ferner Verwendung zur Erzeugung rauchloser oder, richtiger gesagt, rauchschwacher Schießpulver Diese Pulversorten verdanken ihre Entstehung der Forderung, Geschoßtreibmittel zu erhalten, die das Schwarzpulver an Triebkraft übertreffen, bei kleineren Geschossen eine mindestens gleiche lebendige Kraft wie früher bei größeren erreichen, den Geschossen eine möglichst gestreckte Flugbahn und möglichst große Schußweite verleihen, und außerdem den störenden Rauch des Schwarzpulvers nicht entwickeln. — Die jetzt benützten rauchlosen Pulver kann man in drei Gruppen einteilen: die Schießbaumwollpulver, die Nitroglyzerinpulver und die Pikratpulver.

Die Nitroglyzerinpulver haben Sprenggelatine zur Grundlage. Man mischt nach Blücher³) Kollodiumwolle mit Nitroglyzerin im Vakuum bei 6 bis 8°C, preßt oder zentrifugiert das überschüssige Nitroglyzerin ab und erwärmt dann das Gemisch allmählich (zuletzt unter Wasser) auf 60 bis 90°C, wobei die Mischung gelatineähnlich wird. Man entfernt in Pressen bei der gleichen Temperatur das

¹⁾ Blücher, Auskunftsbuch, S. 829. 8) ib. S. 115f

Wasser und walzt die Masse zu papierdünnen Platten aus, die entweder dicht zu quadratischen Blättchen zerschnitten oder durch Zusammenwalzen vieler Platten zwischen erwärmten Walzen und nachheriges Schneiden zu Würfeln von 9,5 bis 20 mm Seitenlänge geformt werden. Derartiges rauchloses Würfelpulver führt den Namen Ballistit. Das in der Zusammensetzung gleiche Filit besteht aus Fäden mit quadratischem Querschnitt, die 0,5 bis 1 mm dick sind. Beim Cordit wird nicht Kollodiumwolle, sondern Schießbaumwolle verwendet, die in Azeton gelöst und dann mit Nitroglyzerin gemischt wird. — Das Cordit besteht aus 65 $^0/_0$ Schießbaumwolle, $30^0/_0$ Nitroglyzerin und $5^0/_0$ Vaselin. — Beimengungen, wie Graphit usw. machen das Gemisch explosionsträger.

Nach einem patentierten Verfahren löst man Hexanitrozellulose in heißem Benzol und setzt Nitroglyzerin zu; auch kann man ein Gemisch von Hexanitrozellulose mit Trinitrobenzol verwenden und das Ganze, nachdem man es durch Eingießen in heißes Benzol

amorphisiert hat, in Nitroglyzerin lösen.

In der Medizin wird das Nitroglyzerin als Mittel gegen Angina, Migrane, Neuralgien, Seekrankheit, einige Formen von Anamie, besonders des Gehirns, in Dosen von 0,0002 und 0,0003 bis 0,001 g verwendet. Man beginnt mit ganz kleinen Dosen, z. B. einem halben Tropfen einer 1 proz. Lösung und steigt, bis der Patient das Gefühl von Blutandrang oder Schwere im Kopfe hat. Auf diese Weise kann man bei Gewöhnung an das Mittel allmahlich auf 5 bis 10 Tropfen der 1 proz. Lösung steigern.

In neuerer Zeit hat auch das Dinitroglyzerin Verwendung als Sprengmittel gefunden. Als Vorzug vor dem Trinitroprodukt wird angegeben, daß es viel stabiler und viel weniger empfindlich gegen Wärme ist als dieses und daß durch Entzundung noch nie eine Explosion hervorgerufen worden sein soll. Mit Trinitroglyzerin gemischt, soll es dessen gefährliche Eigenschaften mäßigen. Es ist so gut wie nicht gefrierbar und seine Herstellung gefahrlos. Eine Mischung von $60^{\circ}/_{\circ}$ Dinitroglyzerin und $40^{\circ}/_{\circ}$ Trinitroglyzerin gefriert nicht mehr Dinitroglyzerin wird erzeugt durch Mischung unter Kühlung

Dinitroglyzerin wird erzeugt durch Mischung unter Kühlung von 10 Gewichtsteilen Glyzerin von 1,262 spez. Gewicht mit 33 Gewichtsteilen Salpetersäure von 1,50 spez. Gewicht, wobei man die Salpetersäure langsam unter Ruhren in das Glyzerin einlaufen läßt. Man laßt dann nötigenfalls mehrere Stunden bei 10° Cabsitzen, bis das ursprünglich hauptsachlich gebildete Mononitroglyzerin in Dinitroglyzerin verwandelt ist. Sodann wird das Gemisch mit etwa 10 Teilen kalten Wassers verdünnt und die Salpetersäure durch geeignete Mittel neutralisiert, bis die Lauge, z. B. bei kohlensaurem Kalk, eine Dichte von 1,58 hat. Das Dinitroglyzerin steigt als gelbliches Öl (D=1.47) nach oben und läßt sich leicht trennen. Die in der Lauge noch enthaltenen Reste von Dinitroglyzerin können durch Äther ausgezogen werden 1). Das erhaltene Dinitroglyzerin ist

¹⁾ D R P. 225377

leicht löslich in Wasser und kann deshalb durch Abdampfen oder fraktionierte Destillation in ganz reinem Zustand erhalten werden. Sein Stickstoffgehalt ist theoretisch $15,38^{\,0}/_{\scriptscriptstyle 0}$, durch Analyse wurden im Mittel $15,35^{\,0}/_{\scriptscriptstyle 0}$ gefunden. Mit einem geeigneten Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure läßt sich direkt ein beliebiges Verhältnis von Di- und Trinitroglyzerin erzielen, wobei die Konzentration und das Verhältnis der Säuren, die Temperatur und Dauer der Nitrierung von Einfluß sind.

Für sich allein wird Dinitroglyzerin wohl kaum als Explosivstoff zu verwenden sein, da es zur vollstandigen Verbrennung zwei Atome Sauerstoff zu wenig besitzt; dagegen dürfte es in Verbindung mit Trinitroglyzerin sich zur Erzeugung von Sprengstoffen sehr gut eignen.

B. Die Glyzerinersatzmittel.

Die Glyzerinersatzmittel sind keine Kinder der Glyzerinknappheit in der Kriegszeit, sondern erheblich älter; nur bezeichnete man sie fruher nicht als Ersatzmittel, sondern als "kunstliches Glyzerin". Bereits 1897 wies die Suddeutsche Apotheker-Zeitung auf ein Praparat hin, das als kunstliches Glyzerin vertrieben wurde und aus einer Lösung von Chlorkalzium, teils mit, teils ohne Zusatz von Glukose, bestand, und bemerkte dazu, daß es Flussigkeiten seien, die allenfalls im spezifischen Gewicht mit Glyzerin übereinstimmten, sonst aber mit ihm wenig gemein hätten. Der große Mangel an Glyzerin in den Kriegsjahren hat aber bewirkt, daß man eifrig bemuht gewesen ist, Ersatzmittel für Glyzerin ausfindig zu machen.

Unter der großen Zahl von Glyzerinersatznutteln, die heute um Handel sind, befinden sich einige, die in einzelnen Eigenschaften das Glyzerin übertreffen, aber wohl kein einziges, das imstande ware, es in allen seinen Verwendungen zu ersetzen. G. Buchner¹) bemangelt deshalb in einer Abhandlung über Glyzerinersatzmittel und Ersatzmittel überhaupt die Bezeichnung "Ersatzstoff", da diese Bezeichnung eine Vielheit von Eigenschaften verlange, welche die Ersatzstoffe naturgemäß nicht besitzen könnten, und schlägt dafur die Bezeichnung "Hilfsstoff" oder "Behelfsstoff" vor.

Morpurgo³) gibt folgende Einteilung für Glyzerinersatzmittel. 1. chemische Verbindungen, die dem Glyzerin in Eigenschaften und Konstitution nahestehen (Glykol), 2. konzentrierte, wässerige Salzlösungen (Chlorkalzium, Chlormagnesium, Kalium- und Natriumazetat, Wasserglas), 3. Kohlehydratlösungen (Zucker, alkalische Stärkelösungen, Saccharatlösungen), 4. Lösungen von Leim und Pflanzenschleimstoffen (mit und ohne Alkalien und Konservierungsmitteln), 5. fetthaltige Ersatzstoffe (Mineralöle in Emulsion, Wollfett in Pflanzenschleim, Vaselin in Gummilösung emulgiert).

¹⁾ Seifens.-Ztg. 1918, S 725. 1) Seife 1917, Nr 28.

Pharm. Mag. Josef Gert¹) will die Ersatzmittel für Glyzerin unterscheiden nach ihrer Verwendung als solche für technische Zwecke und solche für kosmetischen Bedarf und bemerkt dazu: "Erstere sind meist Lösungen von Chlormagnesium, Chlorkalzium und Chlorzink. Diese Chemikalien werden einzeln oder gemischt in wässeriger Lösung bis etwa $70^{0}/_{0}$, je nach dem Zwecke, dem sie dienen sollen, mit dem Lösungsmittel auf das gewünschte spezifische Gewicht gebracht. Die Verwendung dieser Erzeugnisse ist sehr mannigfaltig, und wurde eine Unzahl von Kombinationen der einzelnen Losungen mit Zusätzen von Gelatine, Stärkesirup, von Stärkelösungen usw. erzeugt. Es scheint, daß man auf sehr gute Zusammensetzungen gekommen ist, weil sich einzelne Betriebe dieser Produkte in verschiedenen Zusammensetzungen fortwährend bedienen. Für kosmetische Zwecke eignen sich Aufquellungen von Tragant und anderen Pflanzenprodukten, ferner Leim, Gelatine usw., sämtlich unter Zusatz von Zucker und einem Konservierungsmittel. Bei der Herstellung eines dieser Produkte ist das Augenmerk auf eine richtige und genaue Dosierung zu richten, um ein Praparat zu erhalten, das auch dem spezifischen Gewicht nach eine gewisse Ähnlichkeit mit Glyzerin hat." - Eine Unterscheidung der Glyzerinersatzmittel nach ihrer Verwendung für technische und kosmetische Zwecke ist nicht durchführbar, weil eine große Anzahl Praparate vorhanden ist, die für beide Verwendungen in Frage kommt.

1. Altere Ersatzmittel für Glyzerin.

Die älteren Ersatzmittel für Glyzerin bestanden meist aus Lösungen von Chlorkalzium und Chlormagnesium, mit oder ohne Zusatz von Zucker. Bei den Salzlösungen hat man nur die eine Ergenschaft des Glyzerins berücksichtigt, seine große Hygroskopizität. Die Zuckerzusatze hatten dann den Zweck, die Lösungen viskoser und damit außerlich glyzerinahnlicher zu machen. Die Salzlösungen haben vielfach in der Textilindustrie Verwendung gefunden, namentlich in der Baumwollappretur, wobei aber zu beachten ist, daß chlormagnesiumhaltige Präparate den Nachteil haben, daß damit appretierte Waren wegen der Salzsaureabspaltung höheren Temperaturen nicht ausgesetzt werden durfen, was besonders bei Baumwolle gefährlich werden kann.

Welwart schrieb 19112): "Die Glyzerinersatzmittel sind hauptsächlich Mischungen von Magnesiumsalzen (Chlormagnesium und schwefelsaure Magnesia), selten Kalksalzen (Chlorkalzium) mit Sirup (Traubenzucker). Haufig enthalten sie auch verschiedene Pflanzenschleime und Gummilösungen von Carragheen, Tragantgummi usw. Um eine Vergarung des Zuckers hintanzuhalten, werden geringe Mengen von Formaldehyd, Kresol, Fluornatrium, schwefliger Säure



Zeitschr. d. Allgem österr. Apoth.-Vereins; Seifens - Ztg. 1919, S. 217.
 Seifens.-Ztg. 1911, S. 758.

oder Bisulfit zugesetzt." Von der Zusammensetzung der heutigen Ersatzmittel kann man im wesentlichen dasselbe sagen, obwohl man in den letzten Jahren eine Anzahl Glyzermersatzmittel von erheblich anderer Zusammensetzung in den Handel gebracht hat. — Der genannte Chemiker bemerkte dann weiter: "In Gummifabriken, die sehr beträchtliche Mengen Glyzerin benötigen, sind die Glyzerinersatzmittel bisher ohne Erfolg probiert, da sie nicht denselben Glanz verleihen wie Glyzerin."

Zuckerlösungen als Ersatz für Glyzerin. Auch Zuckerlösungen, mit oder ohne Zusatz von anderen Stoffen, werden schon seit längerer Zeit als Glyzerinersatz benutzt, namentlich Lösungen von Stärkezucker und Traubenzucker, aber auch von anderen Zuckerarten, wie Arabinose, Xylose, Rubenzucker, die in Wasser auf ein spezifisches Gewicht von 1,2 gelöst wurden, ferner Erythrit und Pentaerythrit. Der Rübenzucker ist besonders in seinem Abfallprodukt, der Melasse, zur Verwendung gekommen. So soll das von der Firma Brüder Stadler in Visočan b. Prag in den Handel gebrachte Glyzerinersatzmittel Textose aus Melasse mit reduzierenden Bleichmitteln hergestellt sein. Es wird in der Appretur verwendet und soll da hauptsächlich einen Ersatz für Sirup bilden, soll aber nach N. Welwart¹) den Fehler haben, daß es oft erhebliche Mengen schwefliger Säure enthalt, weshalb es mit Vorsicht zu verwenden ist.

Der von einer Prager Firma vertriebene Dextrose-Glyzerinersatz soll lediglich ein durch Kochen von Rubenzucker mit verdunnter Salzsaure oder Schwefelsaure erhaltener Invertzucker sein, der nach erfolgter Neutralisation mit Chlormagnesium versetzt wurde.

Mollphorus. Mollphorus wird als Glyzerinersatz vom Stabsarzt Dr. Meirowsky empfohlen Es stellt, nach der Pharm. Ztg. 2), eine hochprozentige, bosonders praparierte, flussige Raffinade dar, die Rohrzucker und Invertzucker in einem bestimmten Mengenverhältnis enthalt. Das Praparat ist von dickflussiger Konsistenz und zeigt keine Neigung zum Auskristallisieren von Zucker, auch dann nicht, wenn es in dunner Schicht ausgestrichen wird, wobei es sich infolge von Wasserverdunstung nur etwas verdickt und klebrig wird. Es zeigt neutrale bis ganz schwach saure Reaktion; freie Mineralsäure ist nicht darin enthalten. Mit Wasser verdunnt, ist das Präparat in jedem Verhältnis klar mischbar und trocknet auch auf der Haut ein. Stark verdünnte Lösungen sind nicht unbegrenzt haltbar; bei Mischungen, die in einem Lazarett verwendet wurden, konnte jedoch keinerlei bakterielle Zersetzungen beobachtet werden.

Erythrit. Der Erythrit (CH₂OH.CHOH.CHOH.CH₂OH) findet sich in verschiedenen Algen und Flechten in Form des Erythrins, eines Esters der Orsellinsäure, und kann daraus durch Verseifung abgeschieden werden. Er ist ein fester Körper, der sich leicht zu süß schmeckenden, dickligen Lösungen, die als Ersatz für Glyzerin in Betracht kommen, bringen läßt.

¹) Seifens -Ztg. 1918, S. 272. ²) Pharm. Ztg. 1916, Nr. 101.

Pentaerythrit. Der Pentaerythrit [C(CH₂OH)₄] ist nach Angaben von Alfred Stettbacher¹) als Glyzerinersatz in der Sprengstofftechnik vorgeschlagen. Seine Darstellung erfolgt nach Tollens und Wigand durch wochenlange Einwirkung von Kalkmilch auf Formaldehyd und Azetaldehyd. In einem verschlossenen eisernen Gefäß läßt man 85 l Wasser, 5 l Kalkmilch (aus 1120 g gebranntem Kalk und 500 g Wasser), 4,5 kg Formaldehyd und 1 kg Azetaldehyd unter täglich dreimaliger Bewegung drei Wochen lang aufeinander einwirken. Dann werden 9 mal je 10 l der Reaktionsflüssigkeit abgehebert und mit 140 g gepulverter Oxalseure zur Fällung des gebildeten Kalziumformiats versetzt. Das Filtrat wird ım Vakuum auf ¹/₁₈ Volumen eingedampft und aus Wasser umkristallisiert. — Der Pentaerythrit ist ebenso wie der Erythrit ein fester Körper, der in Wasser leicht löslich ist und damit eine süß schmeckende, dickliche Lösung gibt, die auch als Glyzermersatz Verwendung finden kann. Das Nitrat des Erythrit [C(CH, NO,)] eignet sich für Zundsätze, Sprengkapseln und Detonationsladungen.

Tier- und Pflanzenschleime als Ersatz für Glyzerin. Vielfach werden als Glyzerinersatz auch tierische und pflanzliche Drogen benützt, die viel Schleim geben, wie Agar-Agar, Carragheen, islandisches Moos, Leinsamen, Eibischwurzel, Salep, Tragant, Gelatine und Hausenblase. Jeder dieser Stoffe weist andere Eigenschaften auf, wie die Drog.-Ztg hervorhebt Agar-Agar ist auch in ziemlich konzentrierter Lösung nicht schlupfrig, Carragheen dagegen sehr, macht aber die Haut rauh. Gelatine ist klebrig Alle haben einen Fehler, die geringe Haltbarkeit (am besten hält sich Agar-Agar klar), was Konservierungsmittel nötig macht, wodurch wieder der Verwendung Grenzen gezogen werden. Hierbei kann Glyzerin als Konservierungsmittel dienen; man darf aber kein schwacheres als solches von 30° Bé verwenden, wenn längere Haltbarkeit erreicht werden soll. Für technische Zwecke kann dazu Chlorkalklosung verwendet werden, doch darf nicht außer acht gelassen werden, daß diese nicht neutral ist.

Limpellin. Das Limpellin von Henkel soll ein mit Borsaure haltbar gemachter Pflanzenschleim sein²).

Algin. Auch das Algin ist ein Pflanzenschleim. Es bildet eine durch Behandlung von Laminaria mit Sodalösung erhaltene schleimige Lösung, die durch Alkohol, Methylalkohol, Mineralsäuren und einige Salze gefällt wird.

Flüssige Stärke. Flüssige Stärke soll sich als Glyzerinersatz in der Textilindustrie bewährt haben. Um Stärke löslich zu machen, soll man nach einem patentierten Verfahren³) 100 kg Stärkemehl mit 3 bis 5 kg Ammonpersulfat mischen, das Gemenge in 150 l

¹⁾ Chem. Centralbl. 1919, II, S. 261
2) Dieses Ersatzmittel findet man als Limpellin, Lempell und Lampellin geschrieben.
5) D. R. P. Nr. 18480.

Wasser eintragen und 10 Stunden stehen lassen, dann das Flüssige abgießen, filtrieren, den Rückstand auswaschen und trocknen.

Novoglyzerin. Novoglyzerin soll eine Auflösung von Leim sein.

Glyzerit. Das Glyzerit der Zuricher Firma Westrum & Co. besteht nach K. Löffl¹) aus 10 Tln. Glyzerin, 8,5 Tln. Wasser und 5 Tln. Pflanzenschleim. Ein anderer Glyzerinersatz ist nach dem eben genannten Chemiker aus 5 Tln. Glyzerin, 20 Tln. Sirup und 25 Tln. Leinsamenaufguß zusammengesetzt.

Glyzerinersatz von Kipp. Eugen Kipp hat sich einen Glyzerinersatz, der bei der Fabrikation von Toiletteseifen und kosmetischen Artikeln Verwendung finden soll, nach folgendem Verfahren patentieren lassen²): Einem wässerigen Extrakt von Quittenkernen werden Zucker und ein in Wasser lösliches Konservierungsmittel, das den Übergang der Mischung in Fäulnis verhindert, zugesetzt. Auf diese Weise soll man bei entsprechender Wahl des Konservierungsmittels, z. B. von Borsaure, ein Produkt erhalten, das fast geruchlos, von öliger Beschaffenheit, schlüpfrig, aber nicht klebrig, langsam trocknend und sehr kühlend ist, das sich wie Glyzerin in Wasser, Spiritus, Sirup usw. löst und wie Glyzerin zur Hautpflege und Toiletteseifenfabrikation verwendbar ist Setzt man ihm 10% Glyzerin zu, so soll ein Unterschied vom reinen Glyzerin äußerlich kaum zu erkennen sein.

Man kann das Praparat z. B in folgender Weise herstellen: 4 Tle. russische Quittenkerne werden mit 70 Tln. Wasser kalt angesetzt und langsam gerührt. Nachdem die Extraktion erfolgt ist, wird mehrmals filtriert und sodann das Konservierungsmittel, z B. 2 Tle Borsaure, zugesetzt. 2,5 Tle. Zucker werden in der doppelten Menge heißen Wassers gelost, sodann zugegeben und schließlich die Mischung durch Wasserzusatz auf 100 Tle ergänzt. Der Mischung können vor der Zuckerlosung noch 1 Teil Borax und 1 Tl Saccharin beigefügt werden.

2. Die neueren Glyzerinersatzmittel.

Bei den in neuester Zeit patentierten Ersatzmitteln für Glyzerin zeigt sich im allgemeinen das Bestreben, solche Körper zu wählen, die nicht nur Hygroskopizität und Viskosität ahnlich dem Glyzerin besitzen, sondern noch andere Eigenschaften von ihm aufweisen; doch werden auch jetzt noch neue Ersatzmittel gebracht, die mit dem Glyzerin nur das gemeinsam haben, daß sie hygroskopisch und allenfalls bis zu einem gewissen Grade viskos sind.

Die nachstehend vorgeführten neueren Glyzerinersatzmittel stimmen sämtlich darin überein, daß sie mindestens eine chemische Verbindung enthalten, die nicht bereits zuvor als Glyzerinersatz verwendet wurde.

¹⁾ Seifens.-Ztg. 1916, S. 572. 9) Schweiz. P. Nr. 71922

Glyzerinersatz aus Zinkazetet und Alkaliazetat. Dr. Fritz Eberle¹) in Bieberich a. Rh. stellt einen Glyzerinersatz aus Zinkazetat und einem Alkaliazetat in der Weise her, daß er sie entweder in molekularen Verhältnissen zusammenreibt und durch Stehenlassen oder besser noch durch Erwärmen in Lösung bringt, oder ein Gemisch der beiden Salze in behebigen Mengen Wassers löst. Die so hergestellten Lösungen von verschiedener Konzentration und demnach verschiedener Viskosität verändern sich auch nach Wochen nicht. Durch Einimpfen von Zinkazetat und Kaliumazetatkristallen wird eine Kristallisation nicht hervorgerufen. Die Lösungen greifen blankes Eisen nicht an und sind mit Wasser ohne Abscheidung eines Salzes in jedem Verhältnis mischbar. — Daß dieser Glyzerinersatz viel Ähnlichkeit mit Glyzerin hat, scheint uns sehr zweifelhaft.

Perglyzerin und Perkaglyzerin. Mit vieler Reklame wurden das Perglyzerin und das Perkaglyzerin in den Handel gebracht. Ersteres ist milchsaures Natrium, letzteres milchsaures Kalium. Die beiden Verbindungen wurden zuerst von Neuberg²) im Kaiser Wilhelm-Institut in Dahlem dargestellt und als Glyzerinersatz empfohlen. Die Chemische Fabrik vorm. Goldenberg, Geromont & Co in Winkel a Rh. hat sich dann die beiden Salze zu dem Zweck patentieren lassen³).

In der Patentschrift ist gesagt, daß Lösungen milchsaurer Salze, insbesondere des milchsauren Natrium- und Kaliumsalzes, einen hervorragenden Ersatz fur Glyzerin überall dort, wo es sich um die Nutzbarmachung der physikalischen Eigenschaften des Glyzerins handelt, darstellen. Es kommt hier also im besonderen in Betracht die Eigenschaft dieses Stoffs, den Gefrierpunkt von Flussigkeiten zu erniedrigen, bzw. den Siedepunkt zu erhöhen, und namentlich die Eigenschaft der Viskosität und Hygroskopizität, ferner aber auch Wärmeleitung, Schwerflüchtigkeit und Unveränderlichkeit an der Luft.

Um den Gefrierpunkt eines Stoffes zu erniedrigen bzw. seinen Siedepunkt zu erhohen, sind Zusätze der milchsauren Salze in geringerer Menge erforderlich, als dies von Glyzerin der Fall ist. Um die gleiche Viskosität wie die des Glyzerins zu erhalten, ist eine stärkere Konzentration der Lösungen der beiden Salze notwendig, während da, wo es sich um die Erniedrigung des Gefrierpunktes oder die Erhöhung des Siedepunktes handelt, die Konzentration weniger in Betracht kommt.

Die Lösungen der milchsauren Alkalien können nach Angabe der Patentinhaber wegen ihrer Viskosität bei Rohrrücklaufgeschützen und Maschinengewehren, ferner als Schmiermittel und zwar sowohl für Dampfmaschinen wie auch für Eismaschinen benützt werden. Als Zusatz zum Wasser dienen die Lösungen der beiden Salze, um einerseits das Einfrieren, andererseits das Verdampfen zu verhindern. Hier kommen insbesondere die Füllung von Gasmessern sowie die

D R. P. Nr. 816186.
 D. R. P. Nr. 308 991
 Pharm. Zentralhalle 57, S 525.

Kühlung von Motoren in Betracht. Für diese Zwecke ist auch die Neutralität¹) der Lösungen von Bedeutung, da hierdurch verhütet

wird, daß die Metallteile angegriffen werden.

Als weitere Verwendungen des Per- und Perkaglyzerins, wobei die Schwerflüchtigkeit sowie die Unveränderlichkeit an der Luft, verbunden mit der Viskosität, eine Rolle spielen, kommen in Betracht das Geschmeidigmachen von Leder, die Herstellung von Buchdruckwalzenmasse, von elastischen Formen, von Kopiertinte, Stempelfarben, Kitt, Wichse, der Zusatz zu Senf zur Verhinderung des Austrocknens, ferner zu Schnupftabak, Modellierton, Schlichte für Gewebe, endlich in der Färberei, Zeugdruckerei, zur Bereitung von Buchdruckerschwärze und zu anderen ahnlichen Zwecken.

Auch für medizinische und kosmetische Zwecke sollen diese Glyzerinersatzmittel geeignet sein, z.B. für Klistiere als Ersatz für Öl, zur Aufbewahrung anatomischer und ähnlicher Praparate und zur Konservierung medizinischer Gummiapparate. Ferner finden sie an Stelle von Glyzerinbädern, z.B. in Feldküchen Verwendung

Perkaglyzerin kann bei spröder Haut entweder rein oder bis zur Hälfte mit Wasser verdunnt angewendet werden. Besonders eignet es sich nach Wechselmann für Schüttelmixtur Talcum, Zincum oxydatum, Perkaglycerinum, Aqua Plumbi zu gleichen Teilen, oder als Unnascher Zinkleim

> Zincum oxydatum 10 Teile Gelatine . . . 10 " Perkaglycerinum . 40 " Aqua destillata . . 10 "

Setzt man Talk in Mengen von 10, 20 und mehr $^{\rm o}/_{\rm o}$ zum Perkaglyzerm, so erhalt man salbenartige Massen, die gut verwendbar sind, wenn die Haut nicht allzuviel Verletzungen aufweist, wobei dann etwas Brennen wie bei Glyzerinanwendung entsteht. Dies bleibt fort, wenn man mit Lanolin und Vaselin mischt, wobei hervorragende Salbengrundlagen entstehen.

Vorzüglich soll sich Perkaglyzerin als Gleitmittel für Katheter, und mit oder ohne Wasser, statt der Glyzerineinlaufe²) verwenden lassen.

Die anzuwendenden Mengen der milchsauren Alkalien richten sich nach den Verwendungszwecken. Um den Gefrierpunkt einer wässerigen Lösung um 14°C herabzusetzen, genügen beispielsweise 28 Teile milchsaures Natron in 100 Teilen Lösung, während für den gleichen Zweck eine 40 proz. Glyzerinlösung erforderlich ist. Eine 50 proz. Lösung von milchsaurem Natron ist selbst bei — 60°C nicht zum Gefrieren zu bringen, während die Lösung eines 50 proz. Glyzerins bei — 24°C erstarrt. Der Siedepunkt des Wassers wird durch 80 Teile Glyzerin in 100 Teilen Lösung auf 121°C, durch 80 Teile milchsaures Natron aber auf 126°C. erhöht.

Von anderer Seite wird gesagt, daß die milehsauren Salze alkalisch reagieren.
 Deutsch. Med. Wochenschr. 1916, S. 517.

- C. Neuberg und E. Reinfurth¹) haben uber Per- und Perkaglyzerin mehrere Tabellen zusammengestellt, von denen die folgenden hier wiedergegeben seien:
- 1. Spezifische Gewichte von Per- und Perka-Glyzerin in verschiedenen Konzentrationen (bei 15°).

°/o	Perglyzerin	Perkaglyzerin
80	1,432	1,430
70	1,372	1,370
60	1,320	1,313
50	1,266	1,263
45	1,240	1,237
40	1,212	1,209
35	1,179	1,178
30	1,155	1,154

2. Gefrierpunkte von Perglyzerin in verschiedenen Konzentrationen

$$\begin{array}{lll} 10^{0}/_{0} = - & 3,6^{\circ}, & 30^{\circ}/_{0} = -17,4^{\circ}, \\ 15^{\circ}/_{0} = - & 6,0^{\circ}, & 35^{\circ}/_{0} = -23,0^{\circ}, \\ 20^{\circ}/_{0} = - & 9,4^{\circ}, & 40^{\circ}/_{0} = -29,9^{\circ}, \\ 25^{\circ}/_{0} = -12,8^{\circ}, & 50^{\circ}/_{0} = \text{be}_{1} - 60^{\circ} \text{ noch nicht erstartt.} \end{array}$$

3. Vergleich der Gefrierpunkte von Perglyzerin und Glyzerin.

Mol /Liter	Perglyzerin	Glyzerin
0,66 0,89 1,16 1,32 1,95 2,36	- 2,5° - 3,7° - 5,0° - 6,1° - 10,8° - 13,8°	$ \begin{array}{rrrr} - & 1,4^{\circ} \\ - & 1,8^{\circ} \\ - & 2,4^{\circ} \\ - & 2,8^{\circ} \\ - & 4,6^{\circ} \\ - & 6,1^{\circ} \end{array} $
2,85 3,55	$-19,2^{\circ}$ $-29,0^{\circ}$	$-7,8^{\circ}$ $-10,2^{\circ}$

4. Siedepunkte des Perglyzerins bei verschiedenen Konzentrationen.

Perglyzerin
$$80^{\circ}/_{0} = 125$$
 bis 126° , $64^{\circ}/_{0} = 115$ " 116° , $56^{\circ}/_{0} = 110$ " 111° , $48^{\circ}/_{0} = 108$ " 109° , $40^{\circ}/_{0} = 106$ " 107° , " $32^{\circ}/_{0} = 104,5$ " 105° .

¹⁾ Ber. D. Chem. Ges. 1920, 531, 783 d. Pharm. Zentralh.

Um die Viskosität eines 93 proz. Glyzerins zu erreichen, genügt eine 71 proz. Lösung milchsauren Natrons. Stärkere Lösungen dieses Salzes, z. B. solche von $75\,^0/_0$, zeigen eine Viskosität, wie sie in gleicher Höhe durch Glyzerin nicht erreicht werden kann.

Zur Herstellung elastischer Massen, zum Geschmeidigmachen von Leder, für kosmetische Zwecke, sowie in allen Fällen, bei denen es darauf ankommt, das Austrocknen zu verhindern, konnen davon Lösungen von 70 bis 80°/0 verwendet werden. Bei schwächeren Lösungen verdunstet das überschüssige Wasser, bis eine Konzentration erreicht ist, die beim milchsauren Natron etwa einer 80 proz., beim milchsauren Kali einer 70 proz. Lösung entspricht. Lösungen von dieser Konzentration geben bei gewähnlicher Temperatur kein Wasser mehr ab.

Nach einem weitern Patent der Chemischen Fabrik vorm. Goldenberg, Geromont & Co.¹), werden die Eigenschaften der milchsauren Alkalien, die sie geeignet machen, als Glyzernersatz zu dienen, nicht geändert, wenn man im milchsauren Natrium oder Kalium einen Teil des Alkali durch Kalzium-, Magnesium- oder Zinksalz ersetzt, d. h. Gemisch- oder Doppelsalze der Verbindungen von Milchsaure mit den genannten Metallen verwendet. Ähnlich den bei Milchsäureherstellung auftretenden erwähnten Erden verhalten sich auch andere zwei und dreiwertige Metalle wie Beryllium, Kadmium, Barium, Strontium usw Allgemein können die erhaltenen Doppelverbindungen bis zur Konsistenz zäher Glassfüsse eingeengt und nachtraglich nach Bedarf mit Wasser verdünnt werden.

Als Beispiele gibt die Patentinhaberin die folgenden an 1. Man lost gleiche Mengen von milehsaurem Natron und milehsaurem Kalk in Wasser und dampft diese Lösung bis zum gewünschten Viskositatsgrade ein. — 2. Gleiche Teile von milehsaurem Kali und milehsaurem Zink werden in möglichst wenig Wasser gelost und bis zur gewunschten Zahigkeit entwassert. — 3. Ein Teil Magnesiumlaktat wird in der dreifachen Menge von konzentriertem milehsauren Kalium aufgelöst. Die entstehende Flüssigkeit kann direkt als Glyzerinersatz verwendet werden.

Glyzerinova. Das milchsaure Kali hat noch bei einem andern Präparat Verwendung gefunden, beim Glyzerinova, das ein von Merz & Co. in Frankfurt a. M. in den Handel gebrachter, speziell für kosmetische Zwecke hergestellter Glyzerinersatz ist. Seine Hauptbestandteile sind nach der Pharm. Ztg. Chlorkalzium, milchsaures Kalium und Pflanzenschleim. Es dürfte für die Hautpflege das Glyzerin zu ersetzen imstande sein. Das Präparat ist vornehm parfumiert und bildet, in farbige Tuben gefüllt, einen sauberen Verkaufsartikel.

Rhodansalzlösungen als Glyzerinersatz. Isidor Traube²) in Charlottenburg will als Glyzerinersatz wässerige Rhodansalzlösungen mit oder ohne Zusatz zäher Flüssigkeiten, wie Gelatineund Leimlösungen, zuckerhaltiger Flüssigkeiten und Extrakte, sowie

¹) D. R. P. Nr. 882167.
²) D. R. P. Nr. 299288, Osterr. P. Nr. 79568.

hygroskopischer Substanzen verwenden. Das Mischungsverhältnis ist z.B. 100 g Rhodankalium, 50 g Wasser und 300 g einer 33¹/g proz. Gelatinelösung. Das Praparat soll sich zur Herstellung von Buchdruckwalzenmasse und Hektographenmasse, zum Geschmeidigmachen von Leder, zur Bereitung von Kitten, Schuheremen, als Ersatz für festen und flüssigen Klebestoff, ferner in der Textil- und Papierindustrie sowie als Streckungsmittel für Glyzerin eignen.

Magnesiumbutyrat als Glyzerinersatz. Die Chemische Fabrik Flörsheim Dr. H. Noerdlinger¹) in Flörsheim a. M. empfiehlt als Glyzerinersatz für technische, kosmetische und medizinische Zwecke das Magnesiumbutyrat, fur sich allein oder mit geringen Mengen Glyzerin, Alkohol oder anderen Glyzerinersatzes usw., besonders Chlormagnesium. Vor den Alkalilaktaten soll es den Vorzug haben, daß es neutral ist, während jene alkalisch reagieren²). Das Magnesiumbutyrat bildet eine hochviskose Flüssigkeit von guter Kältebeständigkeit, die durch Alkohol oder Glyzerinzusatz noch erhöht wird. Eine 30 proz. wässerige Lösung des Butyrats mit $5^{\,0}/_{0}$ Alkohol ist noch bei — $20^{\,0}$ C flüssig

Glyzeryl. Das Glyzeril von Dr. Brunn soll ein für kosmetische Zwecke sehr brauchbares Ersatzmittel für Glyzerin sein. Es wird aus der Melasse durch Ansauern mit Phosphorsaure gewonnen. Die Flussigkeit wird dann mit Zinkazetat versetzt und schließlich über Knochenkohle filtriert, wonach sie ein wasserhelles Produkt bildet

Glycinal-Cassella. Ein von Leopold Cassella & Co in Frankfurt a. M. unter dem Namen Glycinal-Cassella in den Handel gebrachter Glyzerinersatz ist eine farb- und geruchlose, neutrale, gelbliche, dickflussige, stark hygroskopische Flussigkeit von glyzerinartiger Konsistenz, die mit Wasser mischbar ist und sich auch in Alkohol, Glyzerin, Äther, Benzol, Chloroform, tierischen, pflanzlichen und mineralischen Ölen löst. Es löst selbst viele Salze und organische Verbindungen. Es hat ein spezifisches Gewicht von 1,28 und siedet bei 100 bis 127° C. Vom pharmakologischen Institut der Universität Frankfurt ist seine Unschädlichkeit festgestellt. Eiweiß wird von ihm nicht gefällt, Gelatine in bestimmtem Verhältnis gelöst, wobei es zugleich konservierend wirkt. Im Dampfsterilisator kann es ohne Zersetzung sterilisiert werden. Von Wichtigkeit ist auch seine Unempfindlichkeit gegen Desinfektionsmittel, sowie daß es vollkommen reizlos ist. Es wird als sehr brauchbares Hilfsmittel für die Pharmazie bezeichnet und soll namentlich zur Herstellung von Linimenten, Salben, Pasten, Zahnpasten, Glyzerinspiritus und Glyzerinsalbe, sowie auch zur Hautpflege geeignet sein.

Herstellung von Linimenten, Salben, Pasten, Zahnpasten, Glyzerinspiritus und Glyzerinsalbe, sowie auch zur Hautpflege geeignet sein.

Nach A. Abelmann³) ist das Glycinal ein komplex gebundenes Gemisch von Dipyridinbetainnatriumchlorid und Dipyridinbetainkalziumchlorid.

D. R. P. Nr. 311874.
 Chem. Zentralbl. 1919, IV, S. 80.

Betain als Glyzerinersatz. Die Aktiengesellschaft für Anilinfabrikation in Treptow bei Berlin hat sich die Verwendung von Betain in Verbindung mit leicht löslichen, vorzugsweise hygro-

skopischen Salzen schützen lassen1).

Das Betain, Trimethylglykokoll [C,H,O,N], ist im Saft der Runkelrüben enthalten und wird gewöhnlich aus der Melasse oder Melasseschlempe gewonnen, woraus es durch Alkohol extrahiert werden kann. Es bildet große, zerfließliche Kristalle. Im Hinblick auf die ölartige Beschaffenheit seiner Lösungen lag es nahe, dieses in konzentrierter Lösung als Glyzerinersatz zu verwenden. dem stand aber das leichte Auskristallisieren beim allmahlichen Eindunsten der Lösung und deren ungenügende Viskosität im Wege. Dagegen zeigen Lösungsgemische aus Betain und leicht löslichen, vorzugsweise hygroskopischen Salzen in geeigneter Konzentration diesen Übelstand nicht und sind geeignet, das Glyzerin in vielen Fällen für technische und pharmazeutische Zwecke zu ersetzen. Die Lösungen lassen sich bereiten, indem man Betain unter Zusatz von Salzen in Wasser löst, oder indem man Lösungen der Betainsalze Basen oder Salze schwacher fluchtiger Säuren zusetzt und gegebenenfalls weitere Mengen Betainbase hinzufügt. Hygroskopische Salze, wie Chlor-magnesium oder Chlorkalzium, kommen zusammen mit Betain dem Glyzerin hinsichtlich der physikalischen Eigenschaften weit naher als die einfachen Salzlösungen. Besonders bemerkenswert ist die außerordentlich gesteigerte Viskositat der Losungen von Betain und Salzen gegenuber den einfachen Salzlösungen. Das trifft z. B. beim Chlorkalzium nicht nur auf Lösungen von gleichem Salzgehalt zu, sondern selbst auf eine Lösung von so hohem Chlorkalziumgehalt (27,6°/n), daß sie das gleiche Volumengewicht aufweist wie die Betainchlorkalziumlosung mit 18% Chlorkalzium.

Die Patentschrift gibt folgende Beispiele. 1. 180 Teile wasserfreies Chlorkalzium werden in 350 Teilen Wasser gelöst; dann werden 165 Teile Betain hinzugefügt. Die Lösung hat glyzerinahnliche Beschaffenheit. Ihr spezifisches Gewicht beträgt 1,2489, was einem 94,5 proz. Glyzerin entspricht, und sie bleibt beim Stehen an der Luft, ja selbst bei starker Kälte, flüssig. — 2. 497,5 Teile Betainchlorhydrat werden in 350 Teilen Wasser gelost, dann unter Umrühren allmählich 162 Teile Kalziumkarbonat und schließlich noch 85 Teile Betain hinzugefügt. — 3. 400 Teile Betainchlorhydrat werden in 475 Teilen Wasser gelöst, dann 52,5 Teile Magnesiumoxyd und nach erfolgter Lösung noch 68 Teile Betain zugesetzt.

Estersalze der Phthalsäure als Glyzerinersatz. Nach Otto Roeßler in Dresden stimmen die Estersalze der Phthalsäure in ihren physikalischen Eigenschaften mit den mehrwertigen Alkoholen, z B. Glyzerin, überein. Man erhält durch Esterifikation des einen Phthalsäurekarboxyls und Ersatz des Wasserstoffs der andern Karboxylgruppe durch Natrium ein wasserlösliches Estersalz:

¹) D. R. P. Nr. 328530.

COOC, H₅, dessen Lösung, wie erwähnt, in weitgehendem Maße $C_6H_4 < COON_8$ in physikalischen Eigenschaften mit Glyzerin übereinstimmt.

Glykol als Glyzerinersatz. Unter allen bis jetzt im Handel erschienenen Glyzerinersatzmitteln dürfte das Tego-Glykol der Th. Goldschmidt A.-G. in Essen dasjenige sein, das in seinen Eigenschaften dem Glyzerin am nächsten kommt. Es ist Äthylenglykol, das von der genannten Firma nach einem besonderen Verfahren hergestellt wird.

Das Glykol, richtiger Äthylenalkohol [CaH, (OH),], steht in seiner Konstitution dem Glyzerin nahe. Während dieses der höchstwertige Alkohol der 3-Kohlenstoffkette ist, ist Glykol der höchstwertige der 2-Kohlenstoffkette. Es bildet eine neutrale, dicke, etwas süßlich schmeckende Flüssigkeit, die sich mit Wasser und Alkohol in jedem Verhältnis mischen läßt und sehr hygroskopisch ist.

Viskosität ist geringer als die des Glyzerins.

Es hat nach E. Neuß1) einen Siedepunkt von 1980 C, der Erstarrungspunkt liegt bei — 30°C. Ein Gemisch aus gleichen Teilen Glykol und Wasser erstarrt bei — 25°C nicht; bei — 27°C tritt Trübung ein. Dagegen gibt Hans Wolff²) folgende Zahlen. Schmelzpunkt — 17,4° C, Siedepunkt bei 764,5 mm Druck 197 bis 197,5° C, was einem Glyzerin von 97 bis $98^{\circ}/_{0}$ entspricht, $D^{\circ}/_{4} = 1,107$, $D^0/_0 = 1,125$, was etwa 45 proz. Glyzerin entspricht, Brechungsexponent (D_{so}) 1,4273, was etwa 70 proz. Glyzerin entspricht.

Glykol wird empfohlen für Stempelfarben, für die es wegen seiner großen Hygroskopizität besonders geeignet ist, für die Photographieund Lichtdruckindustrie, für die Farbendrucktechnik, zur Fullung der Feldkuchen, der Kuhlwände und Kuhlmaschinen auf Schiffen und in Gefrierhäusern. Es löst mehr Gelatine als Glyzerin und ist daher zu Gelatinekapseln usw. sehr geeignet. Gegenüber den aus Salzlösungen bestehenden Ersatzmitteln hat es den Vorzug, daß beim Verdampfen keine schädliche Salzausscheidung stattfinden kann. -Nitriert liefert das Glykol einen Sprengstoff.

Für Buchdruckwalzenmassen ist Glykol nicht brauchbar, da

Gemische von Glykol und Gelatine stark schwinden.

Die Th. Goldschmidt A.-G. hat sich einzelne Verwendungen ihres Tego-Glykol schützen lassen, so für Stempelfarben3), ferner zum Weichmachen von Textilstoffen 1), auch als Zusatz zur Farbflotte in der Färberei und zum Avivieren fertiger Waren, wozu es in 11/aproz. wässeriger Losung genommen wird. Ein weiteres Patent⁵) schutzt die Anwendung als Verfilzungsmittel von Fasern, wozu eine 10 proz. Lösung dient. Mit Pottasche enthaltenden Lösungen dient das Glykol zum Walken von Streichgarn.

Eine eigenartige Verwendung haben sich H. Schlink & Co. in Hamburg patentieren lassen"), nämlich zur Neutralisation von Ölen.

²) Chem. Umschau 1919, S 180.

⁾ D R.P Nr. 809 011.

⁵) D. R. P. Nr. 807791.

^a) Seifenfabrikant 1920, S. 245.

D. R. P. Nr. 305 192.
 D. R. P. Nr. 815 222.

Freie Säure enthaltende Öle sollen mit Glykol zusammen am Rückflußkühler unter Durchleiten inerter Gase gekocht oder auch im Vakuum erhitzt werden. Nach einigen Stunden ist die freie Säure durch Esterbildung neutralisiert.

Hans Wolff gibt ein Verfahren zur annähernd quantitativen Bestimmung des Glykol an, das auf seiner Löslichkeit in Alkohol-Äthermischungen beruht. In Äther ist das Glykol wenig löslich, (1,1 Teile in 100 Teilen Äther), dagegen löslich in Alkohol-Äthermischungen (2:1 bis 2:2). Bei Abwesenheit anderer in Alkohol-Äther löslicher Korper läßt es sich dann annähernd quantitativ bestimmen, indem man wie bei der amtlichen Glyzerinbestimmung in Wein u. dgl. zunächst durch Eindampfen konzentriert, mit Alkohol extrahiert, und nach Fällung fremder gelöster Stoffe mit Äther nach Verdampfen der alkohol-ätherischen Lösung isoliert. Farbenreaktionen, z. B. nach Denigès oder Neuberg¹) mit dem Verdampfrückstand, lassen zunächst die Frage offen, ob Glyzerin oder Glykol vorliegt, da beide gleiche oder fast gleiche Farbenreaktionen geben; der verschiedene Brechungsindex laßt aber leicht eine Entscheidung zu.

Zur Entscheidung, ob überhaupt Glykol in einer Lösung vorliegen kann, wird man zweckmäßig zunachst die Reaktion nach

Deniges und die nach Neuberg anstellen:

Nach Deniges werden 2 Tropfen der Losung mit 10 ccm frisch bereitetem Bromwasser (0,3 ccm Br in 100 Wasser) 20 Minuten im siedenden Wasserbad erhitzt, dann das Brom ausgekocht Etwa 10 bis 15 Tropfen dieser Lösung werden nach Erkalten mit 2 ccm konzentrierter Schwefelsaure gemischt und mit 0,1 ccm einer 5 proz. alkoholischen Guajakollösung 2 Minuten im Wasserbad erwarmt Bei Gegenwart von Glyzerin, aber auch von Glykol, wie Wolff dies nachwies, erhalt man eine blauviolette Losung Nach Nouberg-Mandel werden 1 bis 2 Tropfen, bei sehr dunnen Losungen mehr, mit einer schwach alkalischen Natrium-Hyperchloridlösung von etwa Normalstärke gerade zum Sieden erhitzt. Dann wird eine kleine Messerspitze Orzın und Salzsäure (etwa gleiche Menge wie das Flüssigkeitsvolumen) zugesetzt und einige Sekunden gekocht. Bei Gegenwart von Glyzerin, meistens aber auch von Glykol, wird die Losung violett oder grunblau. Die Lösung läßt beim Schutteln mit Amylalkohol die Farbe in diesen übergehen Prüft man im Spektroskop, so gibt die Amylalkohollösung bei Gegenwart von Glyzerin einen charakteristischen Streifen (Gegenproben sind unerläßlich!).

Findet man nach Deniges keine Reaktion, so ist weder Glykol noch Glyzerin in merklichen Mengen zugegen. Ist die Reaktion nach Deniges positiv, die nach Neuberg negativ, so ist kein Glyzerin vorhanden, aber die Gegenwart von Glykol möglich. Sind beide

positiv, so kann Glykol und Glyzerin vorhanden sein.

Hat man so die Möglichkeit der Gegenwart von Glykol erwiesen, so behandelt man die Lösung wie folgt: Je nach Stärke,

¹⁾ Zeitschr. d. Ver. f. die Zuckerind. 1916, S. 4.

die nach dem spez. Gewicht geschätzt werden kann, versetzt man 2 bis 20 com mit der 3- bis 5 fachen Menge Alkohol, filtriert von etwa entstandenen Ausscheidungen und dampft auf dem Wasserbad ab. Der Rückstand wird mit absolutem Alkohol aufgenommen, eventuell filtriert und wieder eingedampft. Nunmehr löst man in absol. Alkohol und versetzt mit dem halben Volumen trockenen Äthers. Nach Filtrieren wird abgedampft und ½ bis 1 Stunde im Dampftrockenschrank nachgetrocknet.

Falls nicht andere alkoholätherlösliche Substanzen vorliegen (in diesem Fall läßt sich keine allgemein gültige Vorschrift geben), erfährt man so den angenäherten Gehalt an Glykol oder Glyzerin bzw. beider Summe.

Hat der Abdampfrückstand eine Refraktion von unter 1,428, so ist sicher Glykol zugegen. Ist die Brechung uber 1,464, so ist sicher nur Glyzerin vorhanden. Bei dazwischenliegenden Werten können Mischungen vorliegen. Eine genaue Bestimmung des Gehaltes an Glykol bietet in diesem Falle recht erhebliche Schwierigkeiten Annähernd ergibt sich der Glykolgehalt des Abdampfrückstands aus dem Brechungsindex und dem spezifischen Gewicht der, wie beschrieben, isolierten Mischung. Ist der Brechungsindex = n, das spez. Gew = d, so ist der Glykolgehalt annähernd

$$100 \frac{n-1-0.37 d}{0.045 d}$$
.

Zur Kontrolle kann man mit dem Abdampfrückstand eine Glyzerinbestimmung nach der Bichromatmethode ausführen. Auf Glyzerinberechnet, erhielte man bei reinem Glykol $140^{\,0}/_{\!0}$ Einer Zahl von p $^{\,0}/_{\!0}$ wurde in dem Ruckstand ein Gehalt an Glykol von rund

entsprechen.

Von allen Glyzerinersatzmitteln kommt das Glykol mit seinen Eigenschaften dem Glyzerin am nächsten; alle übrigen Ersatzstoffe finden dagegen nur dort Anwendung, wo es gilt, physikalische Eigenschaften, wie sie dem Glyzerin eigen sind, zur Wirkung kommen zu lassen.

Die Glyzerinersatzmittel werden bei sinkenden Glyzerinpreisen wieder stark vernachlässigt werden, dagegen in Zeiten der Not au Glyzerin wieder stärker in Verwendung kommen.

1665

Namenverzeichnis.

Abelmann 432. Albers 413 Allen 817, 346 Armandy 10.

Barbet 199 Barton 301 Barfoed 361. Battershall 207. Baujard 124. Bayer, Fr u Co. 237 Beehamp 30 Bedford 101. Bein 369 Benedikt 46, 816, 820 Benz 49, 69, 126, 135, 140, 148, 158, 158, 277 Bergius 66 Berrold 408 Berthelot 2, 30, 112 Berzelius 188 Beganez 203 Billwarder Seifenfabrik Blum 203 [237]Blucher 404, 419 Bohm 112 Bolley 25 Bontoux 247, 417. Böttger 361 Bouchard 108 Breullard 201. Buff 5 Bull 47. Bullnheimer 26 Braconnat 116 Brochon 207. Brown 882 Brunn 482

Cantor 820, Cassella & Co. 482. Chevreul 1, 110, 116, 188. Caccharella 322 Clausnitzer 28. Connstein 18, 165, 229. Crookes 7.

Deite 5, 268. Deniges 435. Depouilly 199. Dietrich 412. Diez \$80. Dirks 80. Domeyer 196 Donath 10, 861. Dubowitz 104. Duncan 30 Droux 110, 175, 199

Eberle 428
Eisenstein 74.
Electro-Osmose Ges 204,
288.
Engler 374

Fabian 25. Faerber 233. Fabrion 295. Fanto 47, 329 O'Farcel 196

Erdmann 101

Faust 410 Ferrier 204, 343. Filsinger 402. Fincke 405. Fitz 30

Flemming 200 Francke 203 Fromy 116. Freestone 124

Fleck 384

Friedel 246 Frères 226.

Fox 316 Fuller 196.

Gay-Lussac 110. Garrigues 209 Geitel 48, 73 Geppert 189 Gerlach 368, 376. Gehring 107. Gerber 210. Germont & Co., 428, 431. Gert 424. Glaser 197. Glatz 2007. Goldschm (GP 9 Goldschmidt 158. Golzern-Grimma 182. Gorup 208. Grimme 96.

Griesheim-Electron 64. Grobien 128. Grün 868, 894. Guignard 226. Guillot 842 Gwynne 115.

Hagemann 10 Hajek 152 Hefter 140, 156, 158 Hehner 23, 40, 818, 822, 845 Heinemann 249. Heller 250, 322, 335, 397 Hennebutte 197 Henry 248 Heckmann, Fr. 272, 385, Henkel & Co 17, 426 Herbig 318, 338 Highley 206 Hinkloy 192 Hirzel 391 Holde 287, 331 Hoppe 30 Hoyer 158, 165. Hubel 37

Ipatiew 101.

Jaffé 31, 366 Jackson 203 Janssens 335, Jobbins 278, Johnstone 318 Jones 115.

Kaiser 400, 418
Kantz 186
Kassler 124.
Kellner 21, 50, 180, 325.
Keutzen 86, 182.
King 196.
Kipp 427.
Klewer 26.
Knab 116.
Knapp 185, 189, 388.
Knigge 69, 154.
Koch 228
Kolbe 188.
Korschelt 115.
König 410.

Köttstorfer 87.

Kraut 4, 8, 20. Krebitz 168. Krull 128. Kuntze 168

Laborde 228
Lach 78, 121, 144, 409.
Landsberger 267, 888, 887, 344.
Lang 20.
Legler 46
Lenz 873.
Leprince 101.
Lewkowitsch 84, 46, 48, 62, 91, 158, 299, 301, 826, 881, 345, 863.
Litzmann 124
Löffl 197, 237, 427.
Lohmann 402.
Lüdecke 18, 229
Lugo 208, 207

Mayer, L. 58 Mayrhofer 361. Mandel 31, 435. Mangold 818 Mann 394. Manzella 86 Marazza 128, 141. Marcusson 333 Meißl 40 Merklen 887. Meyer 276. Meyn 411. Mılliau 78 Michaud 124 de Milly 3, 110. Morane aîne 120. Morawski 27, 879 Motard 110 Munk 881 u Schmitz 219. Murray 411 Muter 380.

Lutz 887.

Neßler 884. Neuberg 233, 480, 485 Nicol 368. Nobel 416 Nördlinger 482. Normann 101 Payne 8, 115. Peccozzi 120. Pelouze 2, 123. Pfaff 79. Petroff 164. Pohl 860. Poullain 124.

Reichert 40.
Reichl 81.
Reimer 45
Reinfurth 228, 430.
Richmond 845.
Rivière 199
Rivoir, W 156.
Roederer 162.
Rohnstadt 408.
Rosauer 74.
Ross 30
Rost & Co. 216, 228
Runcorn 9
Rüttger 402.
van Ruymbeke 9, 208, 278.

Sabatier 101. Sachs 209, 252. Salway 66. Samsioe 404. Sarg 7. Sauerbrey 218. Schaal 402 Scheele 1 Schering 414. Schichtwerke 291 Schepper, Yssel de 49, 78 Schestakoff 332. Schraut 36. Schrameck 295 Schulze 881 Schwenk 232, 255. Seifert 63. u. Spiegel 382. Senderens 101. Shukoff 332. Silva 246 Siveke 101. Skalweit 367, 372. Smetham 367. déglycérmation 128

Speirs 411.
Sprengel 866.
Stadlinger 106
Steiner 151, 158.
Steinfels 824.
Stepel 42, 126, 867.
Strohmer 867, 878.
Sudfeldt 151, 156.

Tilghmann 112. Toliens 426 Thomas 196 Tortelli 322. Traube 481. Trauzl 419. Tsujiomoto 19. Twitchell 147, 158.

Ubbelohde 162

Vulpius 842

Valenta 898, 410, 418 Verbeek 28, 188, 135, 210, 224, 240, 820, 381 Vrgte Chem. Werke A. G 162, 165, 168, 200. Versmann 203 Vizern 342, 346 Vogel 400.

 \mathbf{W} anklyn 316 Wartenberg 165 Watrigant 226 Welwart 424 Weston 162 Wiys 40. Wigand 426 Wilhelm 403. \mathbf{Will} 45 Willstaetter 330 Wilson 115 W1rt 368 Wolf 484. Wollny 871. Wood 287 Würtz 2

Sachverzeichnis.

Abdampfpfanne 175. Abfallfette 102.

Abwässerfett 109

Actna Standard for refined Glycerine 805.

Akrolein 30.

Aktivator, Mangansulfat als — bei der fermentativen Fettspaltung 165 Algun 426

Alkalı, Bestimmung des freien — in Unterlaugenrohglyzerin 349.

Bestimmung des Gesamt-Unterlangenrohglyzerin 349.

-, Bestimmung des kohlensauren in Unterlaugenrohglyzerin 349.

—, Bestimmung an org Säuren gebundenen — in Unterlaugenrohglyzerın 350

Alkalualze organischer Säuren als Glyzerinersatz 428

Alkohol fur Transparentseife 387.

Aluminium, Nachweis von - in Glyzerm 841.

Alummumsulfat zur Glyzerinwasser-Romigung 146, 172.

zur Unterlaugen-Reinigung 212

Ammoniumoxalat zur Glyzerinwasser-Reinigung 136

Anorganische Beimengungen, Nachweis - in Glyzerin siehe Untersuchung des Glyzerins 341

Araometer 364

Arson, Nachweis des — in Glyzerin 302. 812

- in der Schwefelsäure und in Zinkspaltmitteln 342

Arbeitsweise bei der Glyzerindestillation 288.

Ätherzahl 40

-, konstante 146.

Aschengehalt, Bestimmung des — in Glyzerin 845, 849.

- von Raffinat-Glyzerin 260.

— der Rohglyzerine 250.

Ausbeute an Fettsäure bei der Twitchellspaltung 152

- - bei der Autoklavenspaltung 141.

 — aus reinen Triglyzeriden 49. - an Glyzerin aus Fetten 49, 140.

— aus reinen Triglyzeriden 49.

Ausblasen des Autoklaven 128. Ausblasevorrichtungen 128

Ausstechen der Unterlaugen 194. Autoklav, Autodynamischer 121.

von E. Bohm 118.

—, Beschickung des 127.

-, Beschreibung des 117.

mit Dampfglocke 118.

von heute 122.

— de Milly 111 — mit Rührwerk 120

Autoklavenmasse, Abblasen der 128.

—, Absetzgefäße für die 128.

— Durchlüftung der 120

-, Emulsion der 121, 128, 130

—, Ruckschläge der — in die Dampfleitung 121

Autoklavenspaltung, Anlage einer 143. -, Menge der Spaltmittel für die 124.

- mit Metalloxyden 117

-, Mono- und Diglyzeride bei der 50.

- der Société générale Belge de déglycerination 123.

- Spaltmittel zur 122

-, Spaltungsgrad, erzielter, bei der 126

—, Störungen der Verunreinigungen der Fette bei der 64, 125, 127.

Vorreinigung der Fette zur 127.

— mit Wasser allein 112

-, Wirkung der Metalloxyde bei der 123.

—, Zersetzungswasser aus der 130. Autoklavenwasser siehe Glyzerinwasser 131

Autoklavierung der Fette 125.

Azetın 29, 414.

Azetinmethode 320, 353

Azidifikation der Fette 115, 144, 174.

- -, Apparat fur die 144.

— —, Bestimmung des Spaltungsgrades bei der 146.

— —, Glyzerinwasser von der 146.

— —, Rohglyzerin von der 146, 251.

— —, Säureteer von der 146. Azidifikationsrohglyzerin 251. Azidifizierung 145.

Balsam, Glyzerin- 895. Bassiaöl 81.

Bariumglyzerat 27.

Barometrische Kondensation 178. Baryt zur Glyzerinwasser-Reinigung

Barythydrat zur Glyzerinwasser-R 133

Baumwollsaatöl 92

Behensäure 18

Benzinknochenfett 62.

Betain 488

Beschaffenheit des Glyzerins für medizinische Zwecke 886.

— — für die Kosmetık 897

 für die Sprengstofftechnik 301. - - für Transparentseife 391.

Betriebsverluste an Glyzerin bei der Unterlaugenaufarbeitung 224.

Bichromatmethode 322, 352.

Bierbereitung, Glyzerin in der 884 Blase, Destalier-, siehe Glyzerindestillation 268.

Blasenpech 288.

Blechstärke des Autoklaven 122. Blei in Glyzerin, Nachweis von 341. Bleiglyzerid bei der Reinigung von Rohglyzerin 239.

Bleiserfe 1. Bleicherde 63.

Bleichrührwerk 267

Bleichung, chemische - von Fetten 72. Bleichung raffinierter Glyzerine 266 von Glyzerindestillaten 291

Blätter, künstliche, Glyzerin zur Herstellung von 406

Boraxperle beim Glyzerinnachweis 80 Boroglyzerin 382

Borsaure, Glyzerin- 31.

Brassicasäure 98 Brechungsindices wäßriger Glyzerinlösungen 872

Brisanz 419

---, **Messung der 419.**

Britische Standardbestimmungen 257. Brüden bei der Glyzerinwässerverdampfung 222.

Buchdruck walzenmasse, Glyzerin in 410

Butterrefraktometer 870.

Buttersäure m Glyzerm 344.

Caprinsaure 18

Capronsaure 18. Caprylsäure 18.

Carbovent 291

Cerotinsäure 18.

Chemische Untersuchungsmethoden der Fette 37

- Konstitution der Fette 15.

- Methoden zur Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlösungen 879.

Chinesischer Talg 78.

Chloride in Glyzerin, quantitaver Nachweis 843

Chloride in Glyzerin, qualitative Bestimmung der 846.

Chlorhydrine 415.

Clupanodonsaure 19, 65.

Oreme, Glyzerin- 894.

-, Haut- 896.

Cyanschwarz als Glyzerinbleichmittel 185, 266

Dampfexpansion in der Destillierblase 278.

 in einer in einem Druckkessel untergebrachten Rohrschlange oder einem Heizröhrensystem 278.

Dampispannung | wäßriger Glyzerinlosungen 876

Dampfüberhitzer zum Ruymbeke-Destillierapparat 279.

Dampfzuführung zum Autoklaven 121. Darmfett 103

Decrolin 158

Dephlegmator in der Glyzerindestillation 285

Destillate, chemische Methoden zur Gehaltsbestimmung der Glyzerm- 379

-, Entfärben der Glyzerin- 291

---, Fluoreszenz der Glyzerin- 192

— Glyzerine 299.

-, physikalische Methoden zur Gehaltsbestimmung der Glyzerin- 364.

---, Verwendung der 293.

Destillation des Glyzorins unter atmosphärischem Druck 268

- mut direkter Feuerung 268 – – unter Vakuum 272.

- - unter Verwendung von expandiertem und wiedererhitztem Dampf 277

- - aus dem Protolverfahren 289

-- nach Wilson und Payne 3

Destillations-Robglyzerin 146 Destillationsrückstande von Glyzerin

Destillierapparat für Glyzerin nach Benz 277.

- — nach Heckmann 285.

- — nach Meyer-Hainholz 276.

— —, Multiplex 287.

-- - nach Ruymbeke 277

— — —, Arbeitsweise mit dem 283.

— —, Blase und Überbitzer beim 279.

— —, Kohlenverbrauch bei dem 284

— —, Kühlung zu dem 280.

— —, Verlauf der Destillation im 285.

- — nach Patent Scott 285 Dextrose-Glyzerinersatz 425. Diazetin 29.



Dichlorhydrin 29.

Di- und Monoglyzeride in den Fettsäuren aus der Autoklavenspaltung

- — aus der Twitchellspaltung 152. Dikafett 77.

Dinatriumglyzerat 27.

Dinatriummanganoglyzerat 27.

Dinitroglyzerin 422.

Dreikörperapparat bei der Glyzerinwasserverdampfung 221.

Durchlüftung der Autoklavenmasse im Autoklaven 120.

Dynamit 416.

Dynamitglyzerin 800

-, Ausbeute an Nitroglyzerin aus 304.

-, Untersuchung des 801.

-, Untersuchung des - nach dem Nobel Test 304.

--, Untersuchung des -- nach dem Aetna Standard 305.

durch die —, Untersuchung des — Nietrierprobe 804

Eindampfen des Glyzerinwassers 175. - der gereinigten Unterlaugen 214 Eisen, Nachweis von - in Glyzerin

341 Eisenehlorid zur Unterlaugenreinigung

Einspritzkondensator 178, 282 Eiweißstoffe in Fetten 59, 127

ın Rohglyzorın 344

m Unterlaugen 191

Elam siche Olein 100 Elektro-Osmose, Remigung von Glyzerinwässern durch 204

Emulsion der Autoklavenmasse 130

-, Trennung der - bei dem Twitchell-Spaltverfahren 150.

Entfärbung der Glyzerindestillate 291. – der Rohglyzerine 260, 266

Entfärbungspulver 266.

Entglyzermsieren der Krebitz-Kalkseife 171

Entkalkung des Glyzerins 133.

Enzymatische Fettspaltung siehe fermentative Fettspaltung 165.

Epichlorhydrin 29, 416. Eponit 291.

Erdnußöl 89.

Ersatzmittel für Glyzerin 428.

— —, Azetate als 428. -- -, Betain als 438.

– —, Erythrit als 425. – —, Estersalze der Phthalsäure als 488

- —, Glykol als 484

-, Kalzum- und Magnesiumsalze ala 424.

Ersatzmittel für Glyzerin von Kipp 427.

— —, Magnesiumbutyrat als 432.

- - Pentaerythrit als 426. - - Rhodansalze als 481.

- -, Tier-und Pflanzenschleimals 426.

- -, Zuckerlösungen als 425

Erstarrungspunkt, Bestimmung des 35. Erucasaure 19.

Eschweger Seife 190.

Essigsäure im Gärungsglyzerin 245 Esterbildung, Isolieren des Glyzerins aus Rohglyzerin durch 199.

Esterzahl 40

Extraktionsmethode für Glyzennbestimmung 47, 382.

Farbe der Fettsäuren aus der Autoklavenspaltung 178

- aus der Twitchellspaltung 152, 174.

Ferment 165.

Fermentative Fettspaltung 165, 174

- - Aktivator bei der 165.

— —, Ferment zur 165

- - Menge des Ferments zur 167

— —, Glyzerinwasser aus der 168 - -, Rohglyzerm von der 250

- - , Spaltungsgrad der Fettsauren aus der 169

 — , Trennung der Spaltprodukte bei der 167.

— —, Vorgang bei der 166 — —, Vorteile der 174

Fermentol siehe Protol 229 Fette, Abfall- 102

—, animalische 57.

-, gehartete 100

-, Ranzigwerden der 17

aus Raffinationsruckständen 107

—, vegetabilische 71.

-, Vorreinigung der -- zur Fettspaltung 59, 127, 147.

Fettfangvormehtung 131.

Fetthärtung 101.

Fettsäure, Prozente von - in remen Triglyzeriden 49

- Spaltungsgrade der - aus der Autoklavenspaltung 126, 151.

dom Twitchellveraus fahren 151

–, Nachweis unlöslicher – in Rohglyzerin 344

Fettsäure, flüchtige, im Gärungsglyzerin 245.

— im Rohglyzerin 344.

— — in der Ünterlauge 198 — —, Entfernung der — — aus der Unterlauge 209.

-, Verluste an - bei der Twitchellspaltung 153

Fettsäureester, Bestimmung der — in Pharmakopöe-Glyzerin 807. ., — — m Dynamitglyzerin 805.

Fettspaltung, Autoklaven 117.

-, fermentative 165

 nach dem gemischten Verfahren 116. -, geschichtliche Entwicklung der 110.

- mit Schwefelsäure 144.

— Twitchell- 147

-, Vergleich der - und Glyzermgewinnungsverfahren untereinander

Filtervorrichtungen 187.

Fluoreszenz der Glyzerindestillate 192.

Gallertartige Unterlaugen 192.

Gärung, Glyzeringewinnung durch 226 -, Zerfall des Zuckers bei der alkalischen 242.

Gärungsglyzerin 13, 226.

-, chemischer Vorgang bei der Bildung von 282.

-, Reinigung von 285.

-, Reinigung von - nach dem Verfahren von Barbet 236.

—, Reinigung von — nach dem Verfahren der Billwärder Seifenfabrik 237.

-, Reinigung von - nach dem Verfahren von Fr Bayer & Co 239

-, Reinigung von - nach dem Verfahren von K Löffl 197, 287

—, Reinigung von — nach dem Verfahren der Vrgt. Chem. Werke A -G. 286

 Verluste bei der Aufarbeitung von Gefriertemperatur von Glyzerinlösun-

gen 25, 430

von Perkaglyzerinlösungen 430 Gelatine-Dynamit 421

Gelatine, Glyzenn- 413

Gemischtes Verfahren der Fettspaltung

Gesamtalkalı, Bestimmung des - in Unterlaugen-Rohglyzerin 349

Gesamtruckstand, Bestimmung des ın Rohglyzerin 350

Gerberfett 105

Geschichte der Glyzernfabrikation 1. Gewinnung des Glyzerins bei der Fettspaltung 110.

- — durch Gärung 226 — — durch Synthese 246

 — bei der Türkischrotölbereitung 184

- — aus den Seifenunterlaugen 185. Gewerbesalz 201, 211, 215.

Glaubersalz in der Unterlauge 201.

--, Aussalzvermögen des 202.

Glykol 484

---, Bestimmung des 485.

Glyzerate 26.

Glyzereine 81.

Glyzerin, Dampfspannung wäßriger — -Lösungen 378.

—, Destillation des 268.

-, deutsche Ein- und Ausführ von 296.

-, deutsche --Industrie 296. —, doppelt destilliertes 300.

— Eigenschaften des 19.

—, einfach destilliertes, farbloses 800 -, Einfluß des - auf Grenzlaugen 887

- beım Erhitzen 22

- Gefrieren des 25

—, Gefriertemperaturen der — - Lösungen 25, 480.

-, gelblich destilliertes 300

-, Handels- 294

-, Kristallisation des 6, 20.

—, Lichtbrechungsvermögen des 21, 372.

-, Losungsvermögen des 26.

- Nachweis kleiner Mengen 31.

- ein Nahrungsmittel 388.

—, Raffination des 260.

-, raffiniert Ia, IIa und IIIa 268, 298.

— und Reagenzien 80

-, Siedepunkt des 22. -, spezifisches Gewicht des 21, 368

-, spezifische Wärme des 23

—, Untersuchung des 315. —, Verdünnen des — mit Wasser 23

—, Verhalten des — zu Hefepilzen 29 -, Verhalten des - zu Losungsmittel 26

-, Verwendung des 881

-, Viskositat des 21. 373 - Weltproduktion 295

Glyzerinarsenit 28, 414

Glyzerinbestimmung nach dem Azetinverfahren 320

- nach der Bichromatmethode 322

- nach der Destillationsmethode 335

-- nach der Extraktionsmethode 331.

 nach der Isopropyljodidmothode 329 - nach dem Permanganatverfahren 316.

Glyzerinborsäure 31, 382

Glyzerinoreme 394

Glyzerindestillate 284

Glyzerinester 28.

Glyzeringehalt, Bestimmung des — in reinen Destillatglyzerinen 864

– — mach dem Benzoatverfalıren 880.

-, — — — mit Bleioxyd 379. -, — — — durch Feststellung Dampfspannung 376.

—, — — — mit Kupferoxyd 880. — — durch Feststellung

Lichtbrechungsvermögens 870. – — durch Überführen

Glyzerins in Nitroglyzerin 880.

Glyzeringehalt, Bestimmung des durch Feststellung des spezifischen Gewichtes 364.

- - durch Viskositatsmessung 878.

-, chemische Methoden zur -Bestimmung in reinen Destillatglyzermen 879.

—, physikalische Methoden zur —-Bestimmung in reinen Destillatglyzerinen 864.

-, Bestimmung des - in Fetten 44, 51, 58.

Glyzeringelees 895. Glyzerinhandel 249.

Glyzerinova 481

Glyzerinphosphorsäure 418

Glyzerinsalbe 386 Glyzermschlichte 405

(Hyzerinseife siehe Transparentseifen 387

Glyzerinveredlung 259.

Glyzerinveredlungsanlage 293

—, Arbeiteschema einer 292. Glyzerinverluste bei der Aufarbeitung

der Unterlaugen 224

 bei der Verdampfung von Glyzerinwasser 225

Glyzermverwendung 381.

Glyzerinwasser, Befreiung des - von Eiweißstoffen mit Tonerdesulfat 146.

—, Befreung des — von Kalk mit Baryt

-, Befreiung des - von Kalk mit Kohlensaure 133.

-, Befreiung des - von Kalk mit Oxalsaure 133, 135

-, Befreiung des - von Kalk mit oxalsaurem Ammon 136

—, Befreiung des — von Metallsalzen mit Barythydrat 133

-, Befreiung des - von Barythydrat mit Ammonsulfat 134

—, Befreiung des — von Schwefelsäure mit Baryt 138.

—, Verdampfung des — siehe Verdampfung 175.

-, Verunreinigungen des 131

—, Vorreinigung des 131.

Glyzerit 427. Glyzeryl 482.

Glycinal-Cassella 482.

Goudron siehe Destillationsrückstände

Grenzlauge, Einfluß des Glyzerin auf die 887.

Gurdynamit 416, 418. Gutzeitsche Reaktion 342. Halbkernseifen 190.

Handel, destillierte Glyzerine des 299.

—, raffinierte Glyzerine des 298.

—, Rohglyzerine des 249. — mit Rohglyzerin 249.

- -, britische Standardbestimmungen für den 257.

-, internationale Standardbestimmungen für den 847.

— —, Preisnotierungen im 258.

- —, Versand im 253. Handelsglyzerine 294

—, Baumégrade der 299

–, Untersuchung der 315. Handelsusancen 253.

Hanföl 100.

Harz in Unterlaugen 192.

Hautoreme, Glyzerin in 896. Hehner Zahl 37, 40.

Heizschlangen für die Glyzerinwasserverdampfapparate 177.

Heizrohre für die Glyzerinwasserverdampfapparate 177, 182

Hektographenfarben, Glyzenn in 402 Hektographenmasse, Glyzenn in 412. Hydrolyse der Fette siehe Fettspaltung

110

Hygroskopizität des Glyzerins 19 Hypogäasäure 19.

Hyposulfit in Glyzerin, qualitativer Nachweis von 344.

-, quantitative Bestimmung von

Illipefett 81

Inkrustation der Heizflache bei der Glyzerinwasserverdampfung 177

Internationale Standardbestimmungen 1911 für die Untersuchung von Rohglyzerin 347.

Isolinolensäure 19

Isopropyljodidmethode 47, 829

Jodzahl, Bestimmung der — nach Hübl

--, — nach Wijs 40. Jungfernól 83

Kadaverfett 102.

Kalk in Glyzerin, qualitativer Nachweis von 341.

-, quantitative Bestimmung von 846

--- zur Reinigung des Glyzermwassers 132.

-, Spaltung mit - unter Druck 122. Kalkverseifung nach Krebitz 168.

- nach de Milly 110. Kaliumglyzerat 27.

Kaliseifen siehe Schmierseifen 191.

Lederfabrikation, Glyzerin in der 407. als Glyzerm-Kalziumchloridlösung Leimfett 104. ersatz 424. Leimfette 16. Kalziumglyzerat 27. Leimseife 190. Kammerfilterpresse 189. Kapoköl 95. Leinöl 95. Katalysator 101. Kennzahlen 37. des 870. Kernfette 16. Kernseifen 190. Kieselfluorwasserstoffsaure Alkalien zur Unterlaugen-Remigung 199 Kitt, Glyzerin zur -bereitung 408. Linoxvn 95. Knochenfett 62 Knochenfett-Analysen 64. -, aschenreiche 64. —, Bleiche der 64 Knochenkohle, Gluhofen fur 265 -, Glyzerinraffination mit 260. -, nasse Gärung der 268. —, trockene Gärung der 264. — Wiederbelebung der 262. Kochsalz siehe Gewerbesalz Kokosöl 75. 286 Kondensation, barometrische 178 Konservierungsmittel, Glyzerin als 381 841. Konstanten siehe Kennzahlen 37 Kontaktspalter 160, 164. Kontraktion des Glyzerins 20 Konzentration der Glyzerinwässer 175. 431. Maisöl 99 — der Unterlaugen 214. Kopiertinte, Glyzerin in der 400 Kosmetik, Glyzerin ın der 393. Kottonöl 92 Kottonstearin 94. Meganit 421 Köttstorferzahl 37 Krebitzverseifung 168, 175. -, Entglyzerinisieren der Kalkseife aus Mohnöl 98 der 171 —, Glyzerinwasser von der 172 -, Herstellung der Kalkseife bei der 170. —, Kalkschlamm aus der 178. —, Mahlen der Kalkseife aus der 171. -, Umsetzung der Kalkseife aus der 172. Kristallisation des Glyzerins 6, 20 Reinigen des Glyzerins durch 7. Kühler, Heißwasser— bei der Glyzerin-destillation 274, 277, 288. -, Kaltwasser- bei der Glyzerindestil-287. lation 275, 277, 281, 288 -, Luft- bei der Glyzerındestillation 271, 280, 286. Kupfer in Glyzerin, Nachweis von 841.

Lackfabrikation, Glyzerin in der 402.

Laugenglyzerin siehe Unterlaugengly-

Laktone 48, 146.

zerin 252. Laurinsäure 18.

Lederfett 105.

Leindotteröl 97. Lichtbrechungsvermögen, Bestimmung Limpellin 426. Linolensäure 19 Linolsäure 19. Lösliche Fettsduren, Entfernung der - aus der Unterlauge 209. - in der Unterlauge 198 — — in Rohglyzerin 344 Löslichkeit des Glyzerins 26. Lösungsvermögen des Glyzerin 26 Luftpumpen siehe Vakuumpumpen 179 Luftkühlung beim Ruymbeke-Glyzerindestillierapparat 280 beim Scott-Glyzerindestillierapparat Magnesia in Glyzerin, Nachweis von . Spaltung mit 124 Magnesiasalze als Glyzerinersatz 424, Malabar-Talg 82. Mangansulfat bei der Fettspaltung 165 Medizin, Glyzerin in der 385 Milchsaure Salze als Glyzermersatz 428 Mischkondensator 282. Modelliermasse, Glyzerin in 404. Mohrsche Wage 365. Molphorus 425. Monochlorhydrin 29, 415 Mononatriumglyzerat 26. Mononatrium cuproglyzerat 27. Mono- und Diglyzeride in der Autoklavenfettsäure 50. Monoplumboglyzerat 27 Mowrabbutter 81. Multiplexdestillierapparat für Glyzerin Myrastinsäure 18. Nachmühlenöl 84. Nachweis kleiner Mengen Glyzerin 31. Nahrungsmittelfabrikation, Glyzerin in der 388. Naßluftpumpe 179. Natriumglyzerate 26. Natriumsulfat im Gewerbesalz 201, 211. Naturknochenfett 62. Naphthalinstearosulfosäure 147.

. E.K. 41. (P)

Neutralfett, Bestimmung des - in Fetten 41, 52, 54. Nichtfette, Bestimmung der - in Fetten Nichtflüchtige organische Stoffe in Glyzerin 299. , Bestimmung von 851. Nichttrocknende Öle 17. Nitrieren des Dynamitglyzerins 302. Nitrierprobe des Dynamitglyzerins als Glyzeringehaltsbestimmung 804. Nitroglyzerin, Di-- 422. -, Tri- 28, 416. – —, Eigenschaften des 417. — —, Verwendung des — — zu Nitroglyzerinpulver 421 - _, Verwendung des _ _ in der Medizin 422. — —, Verwendung des — — zu Sprenggelatine 420 Norit 291. Novoglyzerin 427. Nutschfilter 140 Oberflächenkondensator 281. Olein 56, 100 – aus dem gemischten Verseifungsverfahren 117. Olivenöl 88. Olsaure 19, 100 -, Umwandlung der - in Stearinsaure Ölwage 35. ()rganischer Rückstand in Destillatglyzerin 299 - ın Rohglyzerin 344 – –, Bestimmung des 351 Organische Sauren, Bestimmung an -gebundener Alkalien ın Rohglyzerin Verunreinigungen in Dynamitglyzerin 302. — — in Pharmakopoeglyzerin 806 - in raffiniertem Glyzerin 860. — — ın Rohglyzerin 844. Organoleptische Methoden bei der Untersuchung der Fette 38. Osmose, Reinigung der Seifenunterlaugen durch 200. —, — der Glyzerin wässer durch Elektro-- von Unterlaugen - Rohglyzerin durch Elektro- 204. Oxalsaure, Nachweis von — in Glyzerin 848. Reinigung des Glyzerinwassers mit - und oxalsaurem Ammon 188 Oxalsaures Ammon zur Reinigung des Giverinwassers 186. Oxyfetisäuren, Enstimmung der — in Petter 42. in Unserlangen 195.

Palmitinsäure 18. Palmkernöl 76. Palmöl 71. - Analysen 78. -- Bleiche 72. Pentaerythrit 426. Perglyzerin 428. Perkaglyzerin 428. -, spezifische Gewichte, Gefrier- und Siedepunkte von --- lösungen 480. Permanganatmethode 46, 816. Petroffspalter siehe Kontaktspalter 160, 164. Pflanzenfette 71. Pflanzentalg 82. Pfeilringspalter 162. Pharmakopöeglyzerin 806 Pharmakopoe - Vorschriften, britische 812. deutsche 307. —, französische 810 -, japanische 814 —, osterreichische 307. -, schweizer 310 , Vrgte Staaten v Nord-Amerika 818. Phthalsaure, Estersalze der — als Glyzerinersatz 483. Physotolsäure 19 Physikalische Eigenschaften d Fette 15. - Untersuchungsmethoden d. Fette 35 — — zur Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlosungen 364 Pincytalg 82. Polyglyzerin zu Appreturmassen 406 ın Destillationsrückständen 288, 327 Probenshme von Fetten 34 Probenehmer für Rohglyzerin 357. Protol-Schlempe, Aufarbeitung der auf Dynamitglyzerin 243 -, Verdampfung der - auf Rohprotol 245. -, Vorreinigung der 242. Pumpen, Vakuum-— 179, 282. Rahmenfilterpresse 139 Raffination des Rohglyzerins über Knochenkohle 260. - —, vereinfachte 266. Raffinationsbatterie 261. Raffinierbarkeit der Rohglyzerine 262. Raffinierte Glyzerine 240. — —, Handelssorten 206. – —, Prüfungen 359. Ranzigwerden der Fette 17. Rapinsaure 19. Reaktiv, Twitchell 147. Reduktionsvermeges des Myzerins 31. Refraktoracter 870.

Reichert-Meißlsche Zahl 40. Rhodansalzlösungen als Glyzerinersatz

Ricinusöl 90.

Ricinusölsäure 19

Ricinusöl, Spaltversuch mit hydriertem

in Transparentseifen 888.

Rohglyzerin, Azidıfikations- 251

- -, britische Standartbestimmungen für 257.
 - Destillation des 268.

–, Destillations- 251.

kalkfreies 183.

- —, Handelsusancen für 258.
- -, Preisnotierungen von 258
- -, Probenshme von 857.
- —, Raffination des 260.
- -, Saponifikat- 249.

-, Unterlaugen- 252

—, Untersuchung des 316.

- -, qualitative Untersuchung der Beimengungen des 841
- -, quantitative Untersuchung der Beimengungen des 345
- -, Verdampfung des Glyzerinwassers auf 175.
- der Unterlaugen auf 214,

—, — der Unterlau, —, Versand des 253

Rüböl 98

Rückstände, Blasen-- der Glyzerindestillation 288

Rückstandsfette 102, 107

Rührwerk, autodynamisches 121

- für die Glyzerınbleiche 267.

Salznutsche, -Salzabscheider 215. Salzzentrifuge 216.

Glyzerin-

Saponifikation der Fette, gewinnung durch 110.

Saponifikat-Rohglyzerin 249

— Olein 117.

– Stearin 117.

Säuregehalt, Bestimmung des — in Dynamitglyzerin 806.

—, — — in Rohglyzerin 850.

Säureteer 146.

Saure Spaltung der Fette 116, 144. Säurewasser aus der Autoklavenspaltung 130

Schäumen, Ursachen des — der Unterlaugen bei der Verdampfung 193, 201, 209.

Schaumvorlage 177, 184.

Scheelisieren des Weines 6, 888

Schlächterfett 104

Schlempe, Melasse- 226.

Protol 243

Schlichtmittel, Glyzerin als 405.

Schmelzpunkt, Bestimmung des - von Fetten 85.

Schmiermittel, Glyzerin als 408.

Schmierseifen 191.

Schmutzgehalt, Bestimmung des - in Fetten 34

Schnellverdampfer System Grimma 188. Schnellzirkulationsverdampfer 218.

Schönen des Glyzerins 292,

Schreibmaschinenfarben, Glyzerin in 402.

Schwefelnatrium in Unterlaugen 198. Schwefelverbindungen, org - in Pro-

tol 289. Schwimmlack, Glyzerin in — 403.

Schwefelsäure, Menge der - zur sauren Verseifung 144

Schwefelsaure Tonerde zur Reinigung der Unterlaugen 208, 212.

– — der Glyzerinwässer 146.

Schweinefett 60.

Seife, Eigenschaften der 185

---, Fabrikation der 190.

—, Glyzern und Grenzlauge der 887. —, Transparent- 887

Seifenunterlauge (siehe auch unter Unterlauge) 191

Senkwage 864

Sesamöl 87

Sheabutter 79.

Siedepunkt des Glyzerins 22

Silberprobe bei Dynamitglyzerin 306. Scapstock 92, 109.

Sojabohnenöl 97 Sonnenblumenol 98

Spaltdauer beim Autoklavenverfahren

· beim Twitchellverfahren 174

Spaltergebnisse, Vergleich der - im Autoklaven mit und ohne Metalloxyde 123

Spaltmittel für die Autoklavenspaltung

Spaltung der Fette (siehe auch Fettspaltung) 82, 110

von gehärtetem Ricinusöl 91.

Spaltungsgrad, erzielter — der Fettsäuren aus dem Autoklavenverfahren 126.

- aus dem Twitchellverfahren 151.

– — beim fermentativen Spaltverfahren 169.

Spaltbottich zum Twitchellverfahren

Spezifisches Gewicht, Bestimmung des

- wäßriger Glyzerinlösungen 368. Spitzkessel 60.

Spodium siehe Knochenkohle 260.

Sprengel-Rohr 866.

Sprenggelatine 420.

Sprengstoffe mit Nitroglyzerin 419.

Stauchapparat von Trauzl 419.

Stärke, flüssige — als Glyzerinersatz 426. Stearin 56, 100, 117.

–, vegetabilisches 94.

Stearinfabrikation, geschichtliche Ent-wickelung der 110. Stearinsäure 18.

Stempelfarben u. Stempelmasse, Glyzerin zur 401.

Sulfate in Glyzerin, qualitativer Nachweis von 348.

-, quantitative Bestimmung der 346.

—, geringe Aussalzfähigkeit der 202 Schäumen der Unterlauge durch 201. Sulfide in Glyzerin, qualitativer Nachweis der 348.

quantitative Bestimmung der 346.

Sulfite in Glyzerin, qualitativer Nachweis von 844.

-, quantitative Bestimmung der

Sulfurol 85 – -Bleiche 86

Synthetisches Glyzorm 246

Talg 57.

- - Reinigung 60

Teer von der Unterlaugenreinigung 214 von der sauren Verseifung der Fette

146

Tego-Olykol 434

Tierische Fette 57

Toiletteglyzerin 394

Tonerde-Sulfat zur Reinigung von Unterlaugen 20%, 212.

– — von Glyzerinwasser 146 Tran 65.

-, desodorisierter 66

-, Vorreinigung des 69.

Transparentseifen 887. -, Fabrikation der 388.

—, Wert des Glyzerins in 891.
—, Zucker in 891.

Trennung der Autoklavenmasse 128, 180. Triazetin 29, 414.

Trimethylenglykol 18, 193, 242, 289, 356. , Bestimmung des 67.

Trinitroglyzerin siehe Nitroglyzerin 28.

Triplexapparat für die Unterlaugenverdampfung 221. Trocknende Öle 17.

Türkischrotöl-Erzeugung, Gewinnung des Glyzerins bei der 184. Twitchell-Reaktav 147.

Twitchell-Spaltung 148.

-, Analysen von Rohglyzerinen aus der 158.

-, Anlagekosten einer 165.

—, Apparatur für die 154.

—, Ausführung der 148.

-, Dampfverbrauch bei der 165. —, Ergebnisse bei der 151.

-, Fettsäureausbeute bei der 152.

-, Fettsäureverluste bei der 158.

-, Glyzerinwasser aus der 158. -, Nachdunkeln der Fettsäuren während der 150

-, Reaktivmenge zur 149, 151.

—, Rohglyzerin aus der 158, 249.

-, Schwefelsäurezusatz bei der 151.

-, Spaltbottich für die 154.

-, Theorie zur 156

-, Vorreinigung der Fette zur 147. Twitchell-Verfahren 148.

---. Anlage für das 155, 157

-, Dampfverbrauch beim 165

-, Dauer der Spaltung bei dem 149, 151

-, Kalkulation des 164

---. Farbe der Fettsäuren aus dem 152

Überhitzung des Dampfes beim Ruymbeke-Apparat 279

Umlaufverdampfapparat 219

Umsetzung der Krebitz-Kalkseife in Natronseife 172

Unterlauge, Allgemeines uber 194.

—, Ausstechen der 194.

—, Entfernung von Arsen aus der 214

-, - der flüchtigen Fettsäuten aus dor 209

—, — der Seifenbestandteile aus der - mit Tonerdesulfat 208, 212

-, - der Seifenbestandteile aus der - mit Eisenchlorid 210.

—, gallertartıge 192.

-, Glyzeringewinnung aus der 185

—, Glyzerinverluste bei der —-Aufarbeitung 224

—, Kohlenverbrauch bei der —-Aufarbeitung zu Rohglyzerin 222

—, Plan einer — - Aufarbeitung zu Rohglyzerin 217, 228.

Verwendung der - als Walkextrakt 195.

–, Zusammensetzung der 191.

Unterlaugenreinigung 195.

— durch Ausfrieren der alkoholischen Lösung 197.

---, Chemikalienverbrauch bei der 214.

— mit Eisenchlorid 210.

— durch den elektrischen Strom 208.

–, Glyzerinverluste bei der 224.

Untersuchung der Rohglyzerine, quan-Unterlaugenreinigung mit Kalkmilch titative, auf Gesamtrückstand 850. 206. - —, — auf freie Säuren 350. - mit Kalk und Tonerdesulfat 211. – —, — nach den internationalen mit kieselfluorwasserstoffsaurem Standartmethoden v. Jahre 1911 847. Alkali 199. - durch Metalloxyde 209. – —, — auf org. Ruckstand 851. — durch Metalisalze 207 - —, — auf Schwefelverbindungen 346 durch Osmose 200. - durch Ozon 208. Unverseifbares, Bestimmung des — in Rückstände bei der 214. Fetten 42. — mit Tonerdesulfat 208, 212. —, Schema zu einer 218. Vakuumdestillatıon für Glyzerın 272 --, Technische Durchführung einer 212 Vakuumfilter 140 -, Teer bei der 214 Vakuumpumpe 179, 282 — durch Zinkoxydnatron 197 Vakuumverdampfung 177. Unterlaugenrohglyzerin 252.

—, Handelsvorschriften für 252, 257. Apparate zur 177. —, wirkliche Glyzerinverluste bei der -, Reinigung des - durch Elektro-Osmose 204. —, Kohlenverbrauch bei der 181, 222 -, - durch Verestern des Glyzerins —, Vorlagen zur 184 mit Ölsaure 199 Vaporimeter 376 --, Untersuchung des 816 Variablen 40 Unterlaugenverdampfung 214 Vateriafett 82. —, Apparate für die 216. Verdampfapparate für Glyzerinwasser -, Brüden aus der 222 —, flüchtige Fettsäuren als Ursache —, Inkrustation der 177 des Schäumens bei der 198 - für Unterlauge 216 —, Gewinnung von Gewerbesalz (Koch-Verdampfstation, Plan einer — für salz) bei der — 215. Glyzerinwasser und Unterlauge 223 -, Glaubersalzgehalt als Ursache des Verdampfung in offenen Gefaßen 175. Schäumens bei der — durch die Bildung von Inkrustationen 201 — ım Vakuum 177. -, Glyzerinverluste bei der 224 Verdünnen starker Glyzermlosungen -, Vorrichtung an den Vakuumverdampfkorpern zur Gewinnung des – — —, Temperaturerhöhung beim 20 Gewerbesalzes 215 Verdünnungstabellen 24 Untersuchung des Glyzerms 315. Veredlung des Rohglyzerins 259 des Dynamitglyzerins 301 Veredlungsanlage, Plan einer — für - - nach dem Aetna Standard 305 Rohglyzerin 293 — durch die Nitrierprobe 302. Verluste an Glyzerin bei der Destilla-— nach dem Nobeltest 804. tion 285. des Pharmakopöeglyzerins 306 — bei der Glyzerinwasserver-- raffinierter Glyzerine 359. dampfung 225. - - auf Zucker 860. — — bei der Unterlaugenaufarbei-- der Rohglyzerine 316 tung 224 --- , qualitative, auf Arsen 842. Verseifung der Fette, siehe auch Fett-— —, — auf Enwerßstoffe 844 spaltung 82. — —, — auf flüchtige Fettsäuren 844. - — nach dem Krebitzverfahren 168, — —, — auf unlösliche Fettsäuren 175. 844 - — auf Unterlaugen 185. — —, — auf Metallsalze 841 Verseifungszahl, Bestimmung der 37, - ---, --- auf Schwefelverbindungen Verseifungswert des Dynamitglyzerins – —, quantitative, auf Aschengehalt 845, 849 Verwendung des Glyzerins 881. - —, — auf freies Alkali 349. -- - als Abdichtungsmittel 408.

— — bei der Bierbereitung 888

— zu Buchdruckwalzenmasse 410.

— zu Chromodrucktinkturen 898.

— — zu Boroglyzerın 886.

- —, — an org. Säuren gebundenes

Alkali 850.

- --, -- auf Chlor 846.

— —, — auf Gesamtalkali 850.

- Verwendung des Glyzerins bei der Essighereitung 383.
- — in der Färberei 404.
- – zur Färbung künstlicher Blätter 406.
- — als Fleckreinigungsmittel 404.
- zu Gelatinefolien 418.
- in der Gerberei 407.
- - zur Geschmacksverbesserung gewisser Fette und Öle 385.
- — zu Glyzerinbalsam 895.
- — zu Glyzerincreme 804.
- — zu Glyzeringelees 395
- zu Glyzerinschlichten 405.
- — zu Glyzerinverbindungen von medizinischer und technischer Bedeutung 413.
- – zu Golddruckfirnis 402
- — in den graphischen Künsten und Geworben 398.
- — ın der Gummifabrikatıon 407
 - zu Hautoreme 396.
- zu Hektographenfarben 402.
- - zur Hektographenmasse 412 - zur Kittebereitung 408
- - als Konservierungsmittel 381
- zu Kopiertinten 400.
- in der Kosmetik 393
- - in der Lackfabrikation 402
- in der Lederindustrie 407
- — ım Lichtdruck 399
- - als Losungsmittel für Pepsin 386
- — ın der Medizın und Pharmazıe 385
- 🗕 zu Modelliermassen 404
- - in der Nahrungs- und Genußmittelfabrikation 383.
- - zu Nitroglyzerin 116
- - ın der Papierfabrikation 397.
- — in der Photographie 400
- - beim Pressen der Seife 392.
- zu Salben 386
- - zu Schreibmaschinenfarben 402
- als Schmiermittel 408.
- — zu Schwimmlack 403
- als Sperrflüssigkeit 408
- — ım Staubfarbendruck 399.
- -- zu Steindruckfarben 898.
- – zu Steindrucktinkturen 398.
- zu Stempelfarben 401.
- zur Stempelmasse 401.
- — zu Suppositoren 386.

Verwendung des Glyzerins in Tabakbereitung 385.

- — in der Textilindustrie 404
- - zu Toiletteglyzenn 394.
- zu Transparentseifen 887.
- — zu Umdruckpapier 399.

Viskosität, Bestimmung der 878.

Viskosimeter 874.

Vorreinigung der Fette 60, 127, 147. Vorwärmer 181.

Wagefläschehen, Bestimmung des spezifischen Gewichtes von Glyzerin mit dem 865

Walkextrakt, Unterlauge als - 195 Walkfett 106

Wasserbestimmung in Fetten und Ölen 94

- ım Glyzerin 345

Wasserkühler für die Glyzerindestillation 274, 275, 277, 281, 285, 288.

Wasserglas in Unterlaugen 192

-- Losungen, Reinigung von Protolschleinpe und Rohglyzerin mit 238 Weinbereitung, Glyzerin bei der 383 Wollfett 70

Zahflussigkeit siehe Viskosität 373 Zersetzen der Autoklavenseifen mit Schwefelsaure 130.

Zersetzungswasser aus der Autoklavenspaltung 130

Zentrifugieren des Gewerbesalzes aus der Unterlaugen-Verdampfung 216 Zink in Glyzerin, Nachweis von 341

Zinkazotat als Glyzorinersatz 428 Zinkoxydnatron zur Reinigung von Unterlaugen 197

Zinkoxyd als Spaltmittel beim Autoklavenverfahren 124

Zinkstaub als Spaltmittel beim Auto klavenverfahren 124

Zirkulationsverdampfer, Schnell- 218 Zucker in Olyzerin, Nachweis von

-, Quantitative Bestimmung des 862.

Zucker für Transparentseifen 891 Zuckerlosungen als Glyzerinersatz 425. Zusammensetzung der Unterlaugen 191. Zwillingsapparat für Glyzerındestilla-

tion 277.



Handbuch der Seifenfabrikation. Nach dem Handbuch von Dr. C. Delte völlig umgearbeitet und neu herausgegeben von Dr. Walther Schrauth, Privatdozent an der Universität Berlin, Direktor der Tetralin-Gesellschaft. Fünfte Auflage. Mit 171 Textfiguren. 1921. Gebunden GZ. 22

Aus den zahlreichen Besprechungen:

Die uns vorliegende fünfte Auflage der Seifenfabrikation, welche einer vollständigen Umarbeitung unterzogen wurde, enthält eine zusammenhängende Darstellung der gesamten Seifenfabrikation. Diese bewährte Sammlung von ungefähr 2660 Vorschriften und Resepten aus dem in alle Berufssweige eingreifenden chemisch-technischen Geblete bringt nicht nur für alle Gewerbetreibenden und Industriellen ein branchbares Hand- und Hilfsbuch, sondern dient anch den vielfachen Bedürfnissen des täglichen Hausgebrauches. Die große Ansahl der zuverlässigen Vorschriften, welche meist ohne erhebliche Schwierigkeiten und ohne komplizierte maschinelle Einrichtungen auszuführen sind, wurden durchgehends den praktischen Zwecken angepaßt. — Es stehen wenige Werke dem Leserkreise zur Verfügung, die in knapper und doch genauer Form so viele brauchbare Vorschriften enthalten Das gut angelegte Register, welches die leichte Orientierung bedingt sowie das üheraus bequeme Format sind weitere Vorzüge des Buches, welches wir bestens empfehlen können

Deutsche Waschmittelfabrikation. Übersicht und Bewertung der gebräuchlichsten Waschmittel. Von Dr C. Deite. Unter Mitwirkung von Dr J. Davidsohn, F. Eichbaum und Max Warkus Mit 21 Textfiguren 1920 GZ. 4; gebunden GZ. 64

Aus den zahlreichen Besprechungen.

Der Herausgeber des Buches gehört zu den Autoritäten auf dem Gebiete und ist es deshalb zu begrüßen, daß er sich zur Herausgabe dieses Werkes entschlossen hat, wird doch mangels eines wirklich guten zeitgemälien Buches viel nutziose Arbeit in der Waschmittelfabrikation geleistet, viel Rohmsterfal sinnlos vergeudet und durch schlechte Waschmittel eine vorzeitige Vernichtung wertvoller Wäschebestände bewirkt. Das Buch stellt eine höchst zeitgemäße Erscheinung dar und bringt die Neuerungen und Veränderungen, die in den letzten fünf Jahren anf dem Gebiete der Waschmittellndustrie in Erscheinung getreten sind, darunter recht viele Vorschriften zur Herstellung solcher Waschmittel, besonders auch unter Verwendung von Abfallictten.

"Der Drogenlundler"

Die medikamentösen Seifen. Ihre Herstellung und Bedeutung unter Berücksichtigung der zwischen Medikament und Seifengrundlage möglichen chemischen Wechselbezielungen. Ein Handbuch für Chemiker Seifenfabrikanten, Apotheker und Ärzte. Von Dr. Walther Sehrantb. 1914

Aus den zahlreichen Besprechungen:

.... Jedem, der sich für die Frage der Herstellung und Wirksamkeit medizinischer Seisen interessiert, wird das vorliegende Werk ein brauchbarer Führer sein. Der Apotheker kommt oft in die Lage, über medikamentöse Seisen Auskunft geben zu müssen, da wird er sich jederzeit in dem Schrauthschen Werk sachverständigen Rat holen können — Der ganze Stoff ist in sechs Teile eingeteilt. Teil 1 behandelt die Seise als Wasch-, Desinsektions- und Heilmittel. Die therapeutische Bedeutung der Seise bespricht in einem besonderen Kapitel Dr. med. Siebert, Charlottenburg. In Teil 2 wird der Leser mit der allgemeinen Technologie der medikamentösen Seisen bekannt gemacht. Besonders ausführlich behandelt ist in einem weiteren Teil die spesielle Zusammensetzung medikamentöser Seisen. Der analytischen Untersuchung medizinischer Seisen und der bakterisiden Wertbestimmung desinfizierender Seisen, die bei der Beurteilung einer Seise von Bedeutung ist, ist ein weiteres Kapitel gewidmet. Wertvoll sind die am Behluß angegebenen Zusammenstellungen der Patente, betr. die Herstellung antiseptischer und medizinischer Seisen präparate.

Dis Grundsaklen (GZ.) entsprechen den ungefähren Vorkriegspreisen und ergeben mit dem jewelligen Entwertungsfaktor (Umrechnungsschlüssel) vervielfacht den Verkaufspreis. Über den sur Zeit gelienden Umrechnungsschlüssel geben alle Buchkandlungen sowie der Verlag bereitwilligst Ausjunft.

- Technologie der Fette und Öle. Handbuch der Gewinnung und Verarbeitung der Fette, Öle und Wachsarten des Pflanzen- und Tierreichs. Unter Mitwirkung von G. Lutz, Augsburg, O. Heller, Berlin, Felix Kassler, Galatz und anderen Fachmännern herausgegeben von Gustav Hefter, Direktor der Aktiengesellschaft zur Fabrikation vegetabilischer Öle im Triest
 - Erster Band Gewinnung der Fette und Öle. Allgemeiner Teil. Mit 346 Textfiguren und 10 Tafeln. Unveränderter Neudruck. 1921.

Gebunden GZ. 25 Zweiter Band: Gewinnung der Fette und Öle. Spezieller Teil. Mit 155 Textfiguren und 19 Tafeln. Unveränderter Neudruck. 1921.

Gebunden GZ 34

- Dritter Band: Die Fett verarbeitenden Industrien. Mit 292 Textfiguren und 13 Tafeln. Unveränderter Neudruck 1921. Gebunden GZ 385 Vierter (Schluß-) Band: Die Fett verarbeitenden Industrien. (2. Teil) Seifenfabrikation und Glyzerinindustrie. In Vorbereitung
- Untersuchung der Kohlenwasserstofföle und Fette sowie der ihnen verwandten Stoffe. Von Geh. Reg -Rat Prof. Dr. D. Holde. Sechste, vermehrte und verbesserte Auflage bearbeitet unter Mitwirkung von Dr G Meyerheim, Assistent am Materialprüfungsamt zu Berlin-Lichterfelde. Mit etwa 136 Textfiguren Erscheint im Frühjahr 1923
- Allgemeine und physiologische Chemie der Fette. Fur Chemiker, Mediziner und Industrielle Von Prof F. Ulzer und J. Klimont, Wien. Mit 9 Textabbildungen 1906 GZ. 8
 - Einheitsmethoden zur Untersuchung von Fetten, Ölen, Seifen und Glyzerinen sowie sonstigen Materialien der Seifenindustrie. Herausgegeben vom Verband der Seifenfabrikanten Deutschlands. Zweite Auflage
 - Die Naphthensäuren. Von Dr. J. Budowski. Mit 5 Abbildungen. 1922. GZ. 4
 - Die Diazo-Verbindungen. Von Dr. A. Hantzsch, o. Professor an der Universität Leipzig und Dr. G. Beddelten, a o. Professor an der Universität Leipzig 1921 GZ. 4
 - Der Betriebs-Chemiker. Ein Hilfsbuch für die Praxis des chemischen Fabrikbetriebes Von Fabrikdirektor Dr. Richard Dierbach. Dritte, teilweise umgearbeitete und ergänzte Auflage von Dr.-Ing Bruno Waeser, Chemiker, Magdeburg. Mit 117 Textfiguren. 1921. Gebunden GZ. 10
 - Betriebsverrechnung in der chemischen Großindustrie. Von Albert Hempelman, Dr. rer. pol. D. H. H. C. 1922. GZ 4 5; gebunden GZ. 5.6
 - Chemiker-Kalender 1923. Ein Hilfsbuch fur Chemiker, Physiker, Mineralogen, Industrielle, Pharmazeuten, Hüttenmänner usw Begründet von Dr. Rudolf Biedermann. Neubearbeitet von Professor Dr. Walther Roth, Braunschweig, Technische Hochschule. 44. Jahrgang. In zwei Bänden. Erscheint alljährlich.

 I und II. Band gebunden GZ. 9